# 世界知的所有権機関国 際 事 務 局

## 特許協力条約に基づいて公開された国際出願



(51) 国際特許分類6 C07D 251/18, 405/12, A01N 43/68

(11) 国際公開番号 A1 WO97/19936

(43) 国際公開日

1997年6月5日(05.06.9

(21) 国際出願番号

PCT/JP96/01799

(22) 国際出願日

1996年6月28日(28.06.96)

(30) 優先権データ

特願平7/307394

1995年11月27日(27.11.95)

(71) 出願人(米国を除くすべての指定国について) 出光興産株式会社(IDEMITSU KOSAN CO., LTD.)[JP/JP] 〒100 東京都千代田区丸の内三丁目1番1号 Tokyo, (JP)

(72) 発明者;および

(75) 発明者/出願人(米国についてのみ)

斉藤雅俊(SAITO, Masatoshi)[JP/JP]

採田峰行(KUBOTA, Mineyuki)[JP/JP]

小池和好(KOIKE, Kazuyoshi)[JP/JP]

〒299-02 千葉県袖ヶ浦市上泉1280番地

出光興産株式会社内 Chiba, (JP)

(74) 代理人

弁理士 中村静男, 外(NAKAMURA, Shizuo et al.)

〒110 東京都台東区東上野17 目25番12号

熊切ビル2階 Tokyo,(JP)

(81) 指定国 AL, AM, AU, BB, BG, BR, CA, CN, CZ, EE, FI, GE, HU, IS, JP, KG, KR, LK, LR, LT, LV, MD, MG, MK, MN, MX, NO, NZ, PL, RO, SG, SI, SK, TR, TT, UA, US, UZ, VN, ARIPO特許 (KE, LS, MW, SD, SZ, UG), ユーラシア特許 (AM AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), 欧州特許 (AT, BE, CH, DF DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI特許 (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

添付公開書類

国際調査報告書

(54) Title: TRIAZINE DERIVATIVES

(54)発明の名称 トリアジン誘導体

$$\begin{array}{c|c}
R \\
N \\
N \\
N \\
N \\
N \\
NH_2
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
(1) \\
Y^1 \\
Y^2 \\
Y^3 \\
Y^4
\end{array}$$

(57) Abstract

Triazine derivatives represented by general f rmula (I) (wherein each symbol is as defined in the specification), processes for t production there f, and herbicides containing the derivatives of general formula (I) or salts thereof as the active ingredient. The derivative are not phytotoxic against cotton and can selectively control a wide variety of upland weeds including abutilons. Abutilon avicennae, one malvaccous weeds like cotton, in a low document of sections containing these derivatives as the active ingredient are therefore remarkably usef for cotton fields.

#### (57) 要約

#### 一般式(I)

$$\begin{array}{c|c}
R \\
N \\
Y^1 \\
Y^2 \\
Y^3 \\
Y^4 \\
\end{array}$$
(1)

(式中、各記号は明細書で定義したとおりである。)

で表されるトリアジン誘導体、その製造方法および上記一般式(I)で表されるトリアジン誘導体またはその塩を有効成分として含有する除草剤である。

本発明の上記トリアジン誘導体はワタに対する薬害がなく、ワタと同じアオイ 科雑草であるイチビを含む広範な畑地雑草を低薬量で選択的に防除することがで きる。したがって、このトリアジン誘導体を有効成分とする本発明の除草剤は、 ワタ畑用除草剤として極めて有用である。

#### 情報としての用途のみ

#### PCTに基づいて公開される国際出願をパンフレット第一頁にPCT加盟国を同定するために使用されるコ アルバニアアルメニアアオーストラリアアオーストラリジャンストバルバス RSTUVCDGK7-LNRWXELOZLTO RSTUVCDGK7-LNRWXELOZLTO RSTUVCDGK7-LNRWXELOZLTO ESIRABEHNRUESTPEGPRZIK MTUZBEFG JRYAFGH I MNZEK ファソ カナダ 中央アフリカ共和国 コンゴー キルギスタキ ・ 本解 大き ・ 大学 ・ スシュ ・ イン ・ イ 主義人民共和国 ニュー・ンドボルトガル

#### 明 細 書

#### トリアジン誘導体

## 技術分野

本発明は、新規なトリアジン誘導体、その製造方法およびそれを有効成分とする除草剤に関する。さらに詳しくは、本発明は、ワタに対する薬害がなく、ワタと同じアオイ科維草であるイチビを含む広範な畑地維草を低薬量で選択的に防除しうるトリアジン誘導体、該トリアジン誘導体を効率よく製造する方法、および該トリアジン誘導体を有効成分として含有する除草剤に関するものである。

## 背景技術

雑草防除作業の省力化や農園芸作物の生産性向上にとって除草剤は極めて重要な薬剤であり、そのため長年に渡って除草剤の研究開発が積極的に行われ、現在多種多様な薬剤が実用化されている。しかし、今日においてもさらに卓越した除草特性を有する新規薬剤、特に栽培作物に薬害を及ぼすことがなく、対象雑草のみを選択的、かつ低薬量で防除しうる薬剤の開発が望まれている。

他方、ワタ畑にはワタと共に種々の雑草、例えばメヒシバなどの一年生イネ科雑草、アサガオ、アオビユ、オナモミ、イチビなどの一年生広葉雑草が生育することが知られている。これらの雑草をワタに薬害を与えずに、しかも環境汚染の問題から、少量の散布で効率よく防除することがワタ作にとって極めて重要である。特に、ワタはアオイ科雑草であるため、同じアオイ科雑草であるイチビに対して除草活性を有する薬剤はワタに薬害を与えやすい。そのため、イチビに対して高い除草活性を有し、かつワタとイチビとの属間選択性に優れた薬剤の開発が重要な課題となっている。

従来からトリアジン系除草剤として、各種の化合物が知られている。例えば2 ークロロー4,6ービス(アルキルアミノ)ーsートリアジン誘導体は、幅広い 殺草スペクトルを有し、除草剤として有用であることが知られている。しかしな がら、これら従来から知られているトリアジン系除草剤は、十分な除草効果を達 成するためには、多量に施用する必要がある。そして、その高い土壌移行性のた

め、地下水が汚染される等の環境問題を引き起こしている。

## 発明の開示

本発明は、このような状況下で、少量で十分な除草効果を発揮し、かつ環境に対して安全であり、さらにワタとイチビとの属間選択性に優れた除草剤化合物を提供するを目的とするものである。

本発明者らは、上記目的を達成するために鋭意研究を重ねた結果、フェニル基 が縮環した炭素鎖環基とトリアジン環とが、あるいはクロマン環基とトリアジン 環とがアミノ基を介して結合した新規トリアジン誘導体が、ワタに対して薬害を 及ぼさず、かつ種々の雑草、特にワタと同じアオイ科雑草であるイチビに対して も優れた除草活性を示すことを見出し本発明を完成するに到った。

すなわち、本発明は、一般式(I)

$$\begin{array}{c|c}
R \\
N \\
N \\
N \\
N \\
NH_2
\end{array}$$

$$(1)$$

$$X_n$$

[式中、Xはハロゲン原子、ヒドロキシル基、シアノ基、C₁~C₀アルキル基、C₁~C₀アルコキシ基、C₁~C₀アルキルチオ基、C₁~C₀アルキルスルホニル基、C₁~C₀ハロアルキル基、C₁~C₀ハロアルコキシ基、フェニル置換C₁~C₀アルキル基、フェニル置換C₁~C₀アルキル基、フェニル基またはフェノキシ基を示し、Xが複数ある場合、複数のXはたがいに同一でも異なっていてもよく、また、隣接する2つのXがベンゼン環中の炭素−炭素結合とともに飽和もしくは不飽和の五員環または六員環を形成していてもよい。nは0または1~4の整数を示す。

#### Rは

- (1) C1~C6アルキル基、または
- (2)i)ハロゲン原子、
  - ii)ヒドロキシル基、

iii)アルキル部分にヘテロ原子を含有してもよい $C_1 \sim C_8$ アルコキシ基からなる群から選ばれる1種または2種の置換基を $1\sim 13$ 個有する置換 $C_1\sim C_8$ アルキル基を示す。

Yは1~8個の $C_1$ ~ $C_6$ アルキル基で置換されていてもよい $C_2$ ~ $C_4$ アルキレン基または式(a)

$$\begin{array}{ccc}
 & Y^1 \\
 & Y^2 \\
 & Y^3 \\
 & Y^4
\end{array}$$
(a)

 $(Y'\sim Y'$ はそれぞれ独立して水素原子または $C_1\sim C_4$ アルキル基である)で表される2価の基を示す。] で表されるトリアジン誘導体を要旨とする。

また本発明は、一般式(II)

(式中、X、n およびYは前記定義のとおりであり、X はハロゲン原子を示す。)で表される化合物と、式(III)

で表されるシアノグアニジンとを反応させ、次いで一般式 (IV)

RCOOR' (IV)

(式中、Rは前記定義のとおりであり、R¹はCı~C₁アルキル基を示す。)

で表されるエステル類と反応させることを特徴とする、一般式 (1)

(式中、X、n、YおよびRは前記定義のとおりである。) で表されるトリアジン誘導体の製造方法を要旨とする。

さらに本発明は、上記一般式(I)で表されるトリアジン誘導体またはその塩を 有効成分として含有する除草剤を要旨とする。

#### 発明を実施するための最良の形態

本発明のトリアジン誘導体(以下、「トリアジン誘導体(I)」ということがある。)は、下記一般式(I)

によって表される化合物である。

上記一般式(I)において、Xはハロゲン原子、ヒドロキシル基、シアノ基、 $C_1 \sim C_4$ アルキル基、 $C_1 \sim C_4$ アルコキシ基、 $C_1 \sim C_4$ アルキルチオ基、 $C_1 \sim C_6$ アルキルスルホニル基、 $C_1 \sim C_6$ ハロアルキル基、 $C_1 \sim C_4$ ハロアルコキシ基、フェニル基置換  $-C_1 \sim C_4$ アルキル基、フェニル基またはフェノキシ基を示す。

ここで、Xがハロゲン原子である場合の具体例としては、例えば塩素原子、臭素原子、フッ素原子、ヨウ素原子等が挙げられ、好ましくは塩素原子、フッ素原子または臭素原子である。

Xが $C_1 \sim C_6$ アルキル基である場合の具体例としては、例えばメチル基、エチル基、プロピル基、ブチル基、ベンチル基、ヘキシル基が挙げられ、これらのうち炭素数  $3 \sim 6$  のものは直鎖または分岐を有していてもよい。さらに $C_1 \sim C_6$ アルキル基は、シクロプロピル基、シクロブチル基、シクロペンチル基、シクロペシチル基、シクロペンチル基を含んでいてもよく、その例としてはシクロプロピルメチル基などが挙げられる。好ましくはメチル基、エチル基、1-プロピル基、t-ブチル基であり、特に好ましくはメチル基である。

XがC₁~C₁アルコキシ基である場合の具体例としては、例えばメトキシ基、エトキシ基、プロポキシ基、ブトキシ基が挙げられ、このうち炭素数3または4のものは直鎖または分岐を有していてもよい。C₁~C₄アルコキシ基の具体例として、メチル基で置換されていてもよいシクロプロポキシ基や、シクロブトキシ基も挙げられる。好ましくはメトキシ基である。

Xが $C_1 \sim C_1$ アルキルチオ基である場合の具体例としては、例えば $-SCH_3$ 基、 $-SC_2H_5$ 基、 $-SC_3H_7$ 基、 $-SC_4H_9$ 基が挙げられ、これらのうち炭素数が 3または4のものは直鎖または分岐を有していてもよい。好ましくは $-SCH_3$ 基である。

 $XがC_1 \sim C_4$ アルキルスルホニル基である場合の具体例としては、例えば-SO<sub>2</sub>CH<sub>3</sub>基、-SO<sub>2</sub>C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>基、-SO<sub>2</sub>C<sub>3</sub>H<sub>7</sub>基、-SO<sub>2</sub>C<sub>4</sub>H<sub>3</sub>基が挙げられ、これらのうち炭素数が3または4のものは直鎖または分岐を有していてもよい。好ましくは-SO<sub>2</sub>CH<sub>3</sub>基である。

Xの一態様である $C_1 \sim C_4$ ハロアルキル基とは、上記した $C_1 \sim C_4$ アルキル基の炭素原子に結合した水素原子の $1 \sim 1$  3個が上記したハロゲン原子によって置換された基である。その具体例としては、例えば $-CF_3$ 基、 $-CH_2F$ 基、-CC  $-CF_3$ 基等が挙げられ、好ましくは $-CF_3$ 基である。

Xの一態様である $C_1 \sim C_4$ ハロアルコキシ基とは、上記した $C_1 \sim C_4$ アルコキシ基の炭素原子に結合した水素原子の $1 \sim 9$  個が上記したハロゲン原子によって置換された基である。その具体例としては、例えば-0 C  $F_3$  基等が挙げられ、好ましくは-0 C  $F_3$  基である。

Xの一態様であるフェニル基置換 $-C_1\sim C_4$ アルキル基とは、 $C_1\sim C_4$ アルキル基の炭素原子に結合した水素原子の1個または2個以上がフェニル基で置換された基である。ここで、 $C_1\sim C_4$ アルキル基とは、メチル基、エチル基、プロビル基およびブチル基が挙げられ、このうちプロビル基とブチル基は直鎖または分岐を有していてもよい。フェニル基置換 $-C_1\sim C_4$ アルキル基の具体例としては、例えば $-CH_2Ph$ 基(Phはフェニル基を表す。)、 $-CH_2CH_2Ph$ 基等が挙げられ、好ましくは $-CH_2Ph$ 基である。

このXの置換位置については、後述するYが1~8個のC<sub>1</sub>~C<sub>4</sub>アルキル基で 置換されていてもよいC<sub>2</sub>~C<sub>4</sub>アルキレン基である場合、Yを含む炭素鎖環に縮 環した芳香族基における4つの炭素のいずれでも可能であるが、好ましくは下記 一般式(I)

において示した置換可能な位置①~④のうちの②位、③位または④位、②位と④ 位の両方、または③位と④の両方である。

また、後述するYが、式(a)

$$\begin{array}{ccc}
Y^1 \\
Y^2 \\
Y^3 \\
Y^4
\end{array}$$
(a)

(式中、Y¹~Y¹は前記定義とおりである。)

で表される2価の基の場合、Xの置換位置は、クロマン環の5~8位の4つの炭素のいずれでも可能である。

上記一般式(I)において、Xの置換数を示すれば、0または $1\sim4$ の整数を示

し、好ましくは0、1または2である。nが $2\sim4$ 、すなわちXの置換数が $2\sim4$ である場合、2個以上のXは互いに同一であっても異なっていてもよい。

また隣接する2つのXがベンゼン環中の炭素ー炭素結合とともに飽和もしくは不飽和の五員環または六員環を形成していてもよい。すなわち、Xが結合しているベンゼン環とともにインデン環、インダン環、ナフタレン環、テトラリン環などを形成していてもよい。

上記一般式(I)において、Yは $1\sim8$ 個の $C_1\sim C_1$ アルキル基で置換されていてもよい $C_2\sim C_1$ アルキレン基または式(a)

$$\begin{array}{ccc}
Y^1 \\
Y^2 \\
Y^3 \\
Y^4
\end{array}$$
(a)

で表される2価の基を示す。

ここで、Yが上記 $C_2 \sim C_4$ アルキレン基である場合、フェニル基が縮環した炭素鎖環基は、特にYがエチレン基( $C_2$ アルキレン基)のときは、通称名インダニル基であり、Yがプロピレン基( $C_3$ アルキレン基)のときは、通称名テトラリニル基である。

 $YのC_2\sim C_1$ アルキレン基に置換することができる $C_1\sim C_4$ アルキル基の具体例は、上記Xにおける $C_1\sim C_4$ アルキル基のうちの $C_1\sim C_4$ アルキル基と同様であり、好ましくはメチル基である。 $YのC_2\sim C_4$ アルキレン基に置換することができる $C_1\sim C_4$ アルキル基の置換数は、 $1\sim 8$  個である。Yにおいてアルキレン基に置換される $C_1\sim C_4$ アルキル基の置換位置は、アルキレン基がエチレン基

 $(C_2)$  である場合、エチレン基の 4 個の水素原子、アルキレン基がプロピレン基  $(C_3)$  である場合、プロピレン基の 6 個の水素原子、およびアルキレン基がブチレン基  $(C_4)$  である場合、ブチレン基の 8 個の水素原子のいずれにおいても可能である。

一方、Yが上記式(a)で表される2価の基の場合、本発明のトリアジン誘導体(I)は、下記一般式(I')

$$\begin{array}{c|c}
R \\
N \\
N \\
N \\
N \\
N \\
NH_2
\end{array}$$

$$(I')$$

$$X_n \xrightarrow{Y_1} Y_2$$

[式中、X、nおよびRは、 $\cdot$ 般式(I)と同じである。] で表すことができる。

L記一般式(I')において、 $Y' \sim Y'$ はそれぞれ独立して水素原子または $C_1 \sim C_1$ アルキル基を示し、好ましくは水素原子またはメチル基である。

上記一般式(I)において、Rは

- (1) C<sub>1</sub>~ C<sub>6</sub>アルキル基、または
- (2)i)ハロゲン原子、
  - ii)ヒドロキシル基、
- iii)アルキル部分にヘテロ原子を含有してもよいC<sub>1</sub>~C<sub>8</sub>アルコキシ基からなる群から選ばれる1種または2種の置換基1~13個を有する置換C<sub>1</sub>~C<sub>8</sub>アルキル基を示す。
- (1)の $C_1 \sim C_1$ アルキル基の具体例は、Xにおいて説明したとおりであり、好ましくはt-ブチル基である。
- (2)の置換 $C_1 \sim C_6 r$ ルキル基における置換基の 1 種である i)のハロゲン原子の 具体例は、Xにおいて説明したとおりであり、好ましくはフッ素原子または塩素 原子である。従って(2)の置換 $C_1 \sim C_6 r$ ルキル基の 1 種であるハロゲン原子 置換 $C_1 \sim C_6 r$ ルキル基の具体例としては、例えば $-CF_3$ 基、 $-CCl_3$ 基、 $-CH_2F$ 基、 $-CH_2Cl_3$ 基、 $-CH_2F$ 基、 $-CH_2Cl_3$ E、 $-CH_2Cl_3$ E、 $-CH_2Cl_3$ E、 $-CH_3$ CH  $-CH_3$ CH -CH

(2)の置換 $C_1 \sim C_6$ アルキル基の1種であるのヒドロキシル基置換 $C_1 \sim C_6$ アルキル基の具体例としては、例えば $-CH_2OH$ 基、 $-C_2H_4OH$ 基、 $-CH_3OH$  (OH)  $CH_3$ 基、 $-CH_3$  (OH)  $CH_3$  (CH)  $CH_3$ 

(2)の置換C<sub>1</sub>~C<sub>6</sub>アルキル基における置換基の1種であるiii)のアルキル部分にヘテロ原子を含有してもよいC<sub>1</sub>~C<sub>8</sub>アルコキシ基の具体例としては、例えばメトキシ基、エトキシ基、プロポキシ基、プトキシ基、ペントキシ基、ヘキサノキシ基、ヘブタノキシ基、オクタノキシ基等の脂肪族アルキル基;

等の脂環アルコキシ基;

等の脂環-脂肪族アルコキシ基;

等の、ヘテロ環基(ヘテロ環基とは、少なくとも1個のヘテロ原子(例えば、酸素原子、窒素原子、硫黄原子等)を含む環状の基をいう。)と酸素原子との結合

基などが挙げられる。ヘテロ環基と酸素原子との結合基は、上記のヘテロ環基に 酸素原子がエーテル結合を形成するように結合した基である。

(2) の置換 $C_1 \sim C_6 P N$  キル基の1 種である、P N キル部分にヘテロ原子を含有してもよい $C_1 \sim C_8 P N$  コキシ基置換 $C_1 \sim C_6 P N$  キル基の好ましい具体例としては、例えば $-CH_2 - OCH_3$ 基、 $-CH_2 OC(CH_3)$  3基、 $-C_2 H_4 - OCH_3$ 基、 $-C_3 H_6 - OCH_3$ 基、 $-C_3 H_6 - OCH_3$ 基、 $-CH(CH_3)$  OCH 3基、 $-CH(CH_3)$  OCH 3基、 $-CH(CH_3)$  OCH 3基、 $-CH(CH_3)$  OCH 3基、 $-CH(CH_3)$  OCH 3基等の脂肪族 $-CH(CH_3)$  CH 2OCH 3基;例えば

等のヘテロ環基と酸素原子との結合基置換アルキル基が挙げられる。ヘテロ環を 有する、上記置換アルキル基として、

が特に好ましい。

置換 $C_1 \sim C_6$ アルキル基は、上記3種の置換基i)、ii)およびii)のうちの1種または2種によって置換されているものである。置換基の総数は、 $1 \sim 13$ 個である。2種の置換基によって置換された $C_1 \sim C_6$ アルキル基の具体例としては、例えば-CH ( $CF_3$ ) OH基、-CH ( $CF_3$ )  $OCH_3$ 基等が挙げられる。

本発明のトリアジン誘導体(I)の製造方法は、一般式(II)

$$X_{n} \xrightarrow{NH_{2} \cdot HX^{1}} Y^{2}$$

$$Y^{3} \qquad (11)$$

(式中、X、nおよびYは上記トリアジン誘導体(I)において説明したとおりであり、X はハロゲン原子である。)で表される化合物と、式(III)

で表されるシアノグアニジンとを反応させ、化合物 (II) のアミノ基とシアノグアニジン (III) のシアノ基を結合させる、前段の反応と;

次いで、一般式 (IV)

$$RCOOR'$$
 (IV)

(式中、Rは上記トリアジン誘導体(I)において説明したとおりであり、R¹は C₁~C₁アルキル基を示す。)で表されるエステル類を、触媒の存在下に反応させてトリアジン環を形成させる、後段の反応からなる。

下記に本発明のトリアジン誘導体の製造方法を反応式で示す。

前段の反応は、溶媒の不存在下または存在下に行うことができ、溶媒の存在下に本反応を行う場合に用いることができる溶媒としては、例えばメタノール、エタノール、イソプロパノール等のアルコール類;アセトン、メチルエチルケトン、シクロヘキサノン等のケトン類;nーヘキサン、nーヘブタン、nーデカン等の脂肪族炭化水素類;ベンゼン、デカリン、アルキルナフタレン等の環状炭化水素類;四塩化炭素、二塩化メチレン、クロロベンゼン、ジクロロベンゼン等の塩化

炭化水素類;テトラヒドロフラン、ジオキサン等のエーテル類;さらには灯油などが挙げられ、好ましくは脂肪族炭化水素類であり、特に好ましくはnーデカンである。

アミン誘導体(II)の塩とシアノグアニジン(III)は、当量の割合で反応させるのが好ましい。

なお、アミン誘導体 (II) の塩を形成する酸  $(HX^1)$  の具体例としては、例えば塩酸 (HC1)、臭化水素酸 (HBr)、フッ化水素酸 (HF) 等が挙げられ、好ましくは塩酸 (HC1) である。

反応温度は、特に制限はないが、通常  $80 \sim 200$   $\mathbb{C}$  であり、好ましくは  $120 \sim 150$   $\mathbb{C}$  である。反応時間は、通常  $2 \sim 15$  時間であるが、  $4 \sim 7$  時間程度が好ましい。

後段の反応は、触媒の存在下に行うのが好ましく、本反応で用いることができる触媒としては、例えばナトリウムメトキシド、ナトリウムエトキシド、マグネシウムジエトキシド等のアルコキシド類;リン酸ナトリウム、炭酸カリウム、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム等の無機塩基;および1,8ージアザビシクロ[5,4,0]-7ーウンデセン(DBU)、1,5ージアザビシクロ[4,3,0]-5ーノネン(DBN)、トリエチルアミン、ピリジン等の有機塩基が挙げられ、好ましくはナトリウムメトキシドおよびナトリウムエトキシドである。用いる塩基の量は、通常アミン誘導体(II)の塩に対して1.1~10当量、好ましくは1.5~4当量である。

本反応で用いるエステル類(IV)の量は、通常アミン誘導体(II)の塩に対して1~10当量、好ましくは1~4当量である。

本反応は、溶媒の存在下に行うのが好ましく、本反応で用いることができる溶媒としては、例えばメタノール、エタノール、イソプロパノール等のアルコール類;アセトン、メチルエチルケトン、シクロヘキサノン等のケトン類; nーヘキサン、nーヘブタン、nーデカン等の脂肪族炭化水素類;ベンゼン、デカリン、アルキルナフタレン等の環状炭化水素類;四塩化炭素、二塩化メチレン、クロロベンゼン、ジクロロベンゼン等の塩化炭化水素類;およびテトラヒドロフラン、ジオキサン等のエーテル類などが挙げられ、好ましくはアルコール類であり、特

に好ましくはメタノールおよびエタノールである。

本反応の反応温度は、通常 $-10\sim100$  $\mathbb{C}$ であり、好ましくは $0\sim70$  $\mathbb{C}$ である。反応時間は、通常 $2\sim30$ 時間であるが、 $5\sim15$ 時間程度が好ましい。

反応終了後、常法に従い、反応混合物を水に注加し、酢酸エチル等の有機溶媒で目的物を抽出し、得られた有機層を無水硫酸ナトリウム等の脱水剤で脱水した後、有機溶媒を減圧下に留去する等の手段により除去する。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー等の手段により精製することにより目的のトリアジン誘導体(I)を結晶として単離することができる。

次に本発明のトリアジン誘導体(I)またはその塩を有効成分として含有する本 発明の除草剤について説明する。

本発明の除草剤は、一般式(I)で表される本発明の新規なトリアジン誘導体またはその塩を有効成分として含有するものであって、これらの化合物を溶媒などの液状担体または鉱物質微粉などの固体担体と混合し、水和剤、乳剤、粉剤、粒剤などの形態に製剤化して使用することができる。製剤化に際して乳化性、分散性、展着性などを付与するためには界面活性剤を添加すればよい。

本発明の除草剤を水和剤の形態で用いる場合、通常は本発明のトリアジン誘導体(I)またはその塩10~55重量%、固体担体40~88重量%および界面活性剤2~5重量%の割合で配合して組成物を調製し、これを用いればよい。

また、乳剤の形態で用いる場合、通常は本発明のトリアジン誘導体(I) またはその塩20~50重量%、溶剤35~75重量%および界面活性剂5~15重量%の割合で配合して調製すればよい。

また、粉剤の形態で用いる場合、通常は本発明のトリアジン誘導体(I)またはその塩1~15重量%、固体担体80~97重量%および界面活性剤2~5重量%の割合で配合して調製すればよい。

さらに、粒剤の形態で用いる場合は、本発明のトリアジン誘導体(I) またはその塩 $1\sim15$ 重量%、固体担体 $80\sim97$ 重量%および界面活性剤 $2\sim5$ 重量%の割合で配合して調製すればよい。

ここで固体担体としては鉱物質の微粉が用いられ、この鉱物質の微粉としては、 例えばケイソウ上、消石灰などの酸化物、リン灰石などのリン酸塩、セッコウな

どの硫酸塩、タルク、パイロフェライト、クレー、カオリン、ベントナイト、酸性白土、ホワイトカーボン、石英粉末、ケイ石粉などのケイ酸塩などを挙げることができる。

また、溶剤としては有機溶媒が用いられ、具体的にはベンゼン、トルエン、キシレンなどの芳香族炭化水素、o-クロロトルエン、トリクロロエタン、トリクロエチレンなどの塩素化炭化水素、シクロヘキサノール、アミルアルコール、エチレングリコールなどのアルコール、イソホロン、シクロヘキサノン、シクロヘキサノン、シクロヘキセニルーシクロヘキサノンなどのケトン、ブチルセロソルブ、ジエチルエーテル、メチルエチルエーテルなどのエーテル、酢酸イソプロピル、酢酸ベンジル、フタル酸メチルなどのエステル、ジメチルホルムアミドなどのアミドあるいはこれらの混合物を挙げることができる。

さらに、界面活性剤としては、アニオン型、ノニオン型、カチオン型あるいは 両性イオン型 (アミノ酸、ベタインなど) のいずれを用いることもできる。

本発明の除草剤には、有効成分としてトリアジン誘導体(1)またはその塩とともに、必要に応じ他の除草活性成分を含有させることができる。このような他の除草活性成分としては、従来公知の除草剤、例えばフェノキシ系、ジフェニルエーテル系、トリアジン系、尿素系、カーバメート系、チオールカーバメート系、酸アニリド系、ピラゾール系、リン酸系、スルホニルウレア系、オキサジアゾン系などを挙げることができ、これらの除草剤の中から適宜選択して用いることができる。

さらに、本発明の除草剤は、必要に応じて、殺虫剤、殺菌剤、植物生長調節剤、 肥料などと混用することができる。

以下、実施例および除草剤実施例によって本発明を具体的に説明するが、本発明はこれらに限定されるものではない。

#### (実施例1)

1-Pミノテトラリン塩酸塩0.95g(5.2mmol) およびシアノグアニジン0.44g(5.2mmol)を、n-デカン20mlに加え、135 で 6 時間加熱攪拌した。反応終了後、反応混合物を冷却し、析出した沈殿を濾取し、5mlのn-ヘキサンで3回洗浄し、減圧下に溶媒を除去して固体を得た。

得られた固体1gを無水メタノール25m1に溶解し、ここへ28重量%ナトリウムメトキシド/メタノール溶液1.9g(10mmol)を、室温下で加えた。さらにここへ $\alpha$ -フルオロプロピオン酸エチルエステル1.2g(10mmol)を滴下し、室温で12時間攪拌した。反応終了後、反応液を、水100mlに注加し、酢酸エチル50mlで3回抽出を行った。得られた酢酸エチル層を、無水硫酸ナトリウムで乾燥した後、減圧下に酢酸エチルを留去した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:ヘキサン/酢酸エチル=1/1(容量比))により精製し、目的の2-アミノー4-( $\alpha$ -フルオロエチル)-6-(1'ーテトラリニルアミノ)-s-トリアジン0.68gを白色結晶として得た。原料として用いたシクロアルキルアミン誘導体の塩、同じくエステル類および得られたトリアジン誘導体の構造式、並びに収率を後記する表1に示し、得られたトリアジン誘導体のIRおよびNMRデータを後記する表8に示す。

## (実施例2~4)

αーフルオロプロピオン酸エチルエステルの代わりに、表1に示すエステル類を用いた以外は実施例1と同様に反応を行い、それぞれ目的のトリアジン誘導体を得た。原料として用いたシクロアルキルアミン誘導体の塩、同じくエステル類および得られたトリアジン誘導体の構造式、並びに収率をそれぞれ後記する表1に示し、得られたトリアジン誘導体のIRおよびNMRデータをそれぞれ後記する表8に示す。

表 1

| 実施例<br>No. | 原料のシクロアルキル<br>アミン誘導体 (II) の塩 | 原料のエステル (1V)   | 得られたトリアジン誘導体 (1)   | 収率(%) |
|------------|------------------------------|--|--|-------|
| 1          | NH2·HCI                      | H <sub>3</sub> C F<br>O OC <sub>2</sub> H <sub>5</sub> | HN NH2   | 46    |
| 2          | "                            | CH3<br> <br>   | HN N NH2   | 4 6   |
| 3          | "                            | F <sub>3</sub> C F<br>O OC <sub>2</sub> H <sub>5</sub> | F <sub>3</sub> C F N N N N N N N N N N N N N N N N N N N | 40    |
| 4          | <i>''</i>                    | CH3<br> <br>H3C—C—COOCH3<br> <br>CH3                   | CH3 H3C-C-CH3 N N N N N N N N N N N N N N N N N N N      | 3 5   |

## (実施例5~8)

1-アミノテトラリン塩酸塩の代わりに、表2に示すシクロアルキルアミン誘導体の塩を用いた以外は実施例1と同様に反応を行い、それぞれ目的のトリアジン誘導体を得た。原料として用いたシタロアルキルアミン誘導体の塩、同じくエステル類および得られたトリアジン誘導体の構造式、並びに収率をそれぞれ後記する表2および表3に示し、得られたトリアジン誘導体のIRおよびNMRデータをそれぞれ後記する表8に示す。

表 2

| 实施例<br>No. | 原料のシクロアルキル<br>アミン誘導体(II)の塩 | 原料のエステル (IV)   | 得られたトリアジン誘導体 (I)  | 収率(%) |
|------------|----------------------------|--|---|-------|
| 5          | NH₂·HCI<br>H₃C<br>CH₃      | H <sub>3</sub> C F<br>O OC <sub>2</sub> H <sub>5</sub> | H <sub>3</sub> C F  N N N NH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> | 4 5   |
| 6          | NH2·HCI<br>CH3             | "  | HN N NH2  | 48    |
| 7          | NH2·HCI<br>OCH3            | "  | H <sub>3</sub> C F<br>N N N H <sub>2</sub>                | 3 5   |

| 災施例<br>No. | 原料のシクロアルキル<br>アミン誘導体 (II) の塩 | 原料のエステル (IV)   | 得られたトリアジン誘導体 (1)                                       | 収率(%) |
|------------|------------------------------|--|--|-------|
| 8          | NH2·HCI                      | H <sub>3</sub> C F<br>O OC <sub>2</sub> H <sub>5</sub> | H <sub>3</sub> C F N N N N N N N N N N N N N N N N N N | 4 9   |

#### (実施例9)

1-アミノ-2-メチルテトラリン塩酸塩1.1g(5.6mmol)および シアノグアニジン0.48g(5.6mmol)を、n-デカン20mlに加え、135℃で6時間加熱攪拌した。反応終了後、反応混合物を冷却し、析出した沈 殿を濾取し、5mlのn-ヘキサンで3回洗浄し、減圧下に溶媒を除去して固体 を得た。得られた固体1gを無水メタノール25mlに溶解し、ここへ28重量 %ナトリウムメトキシド/メタノール溶液2.5g(13mmol)を、室温下 で加えた。さらにここへトリフルオロ酢酸エチルエステル1.85g(13mm ol)を滴下し、室温で12時間攪拌した。反応終了後、反応被を、水100m 1に注加し、酢酸エチル50mlで3回抽出を行った。得られた酢酸エチル層を、 無水硫酸ナトリウムで乾燥した後、減圧下に酢酸エチルを留去した。得られた残 渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (展開溶媒:ヘキサン/酢酸エチル= 1/1 (容量比))により精製し、目的の2-アミノー4ートリフルオロメチル を白色結晶として得た。原料として用いたシクロアルキルアミン誘導体の塩、同 じくエステル類および得られたトリアジン誘導体の構造式、並びに収率を後記す る要4に示し、得られたトリアジン誘導体のIRおよびNMRデータを後記する 表8に示す。

| 爽施例<br>No. | 原料のシクロアルキル<br>アミン誘導体(11)の塩 | 原料のエステル (IV) | 得られたトリアジン誘導体 (1)  | 収率(%) |
|------------|----------------------------|--------------|---|-------|
| 9          | NH2 HCI<br>CH3             | CF3COOC2H5   | CF <sub>3</sub> N N N N NH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> | 5 8   |

#### (実施例10)

1-アミノインダン塩酸塩 0.95g(5.6mmol) およびシアノグアニ ジン0.48g(5.6mmol)を、n-デカン20mlに加え、135℃で 6時間加熱攪拌した。反応終了後、反応混合物を冷却し、析出した沈殿を濾取し、 5mlのn-ヘキサンで3回洗浄し、減圧下に溶媒を除去して固体を得た。得ら れた固体1gを無水メタノール25mlに溶解し、ここへ28重量%ナトリウム メトキシド/メタノール溶液 2.5g(13mmol)を、室温下で加えた。さ らにここ $\alpha$ -フルオロイソ酪酸メチルエステル1.56g(13mmol)を 滴下し、室温で12時間攪拌した。反応終了後、反応液を、水100mlに注加 し、酢酸エチル50mlで3回抽出を行った。得られた酢酸エチル層を、無水硫 酸ナトリウムで乾燥した後、減圧下に酢酸エチルを留去した。得られた残渣をシ リカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:ヘキサン/酢酸エチル=1/1 (容量比))により精製し、目的の2-アミノー4-( $\alpha-$ フルオロー $\alpha-$ メチ ルエチル) -6-(1'-4ンダニルアミノ) -s-トリアジン0.99gを自色結晶として得た。原料として用いたシクロアルキルアミン誘導体の塩、同じく エステル類および得られたトリアジン誘導体の構造式、並びに収率を後記する表 5に示し、得られたトリアジン誘導体のIRおよびNMRデータを後記する表8 に示す。

#### (実施例11~14)

α-フルオロイソ酪酸メチルエステルの代わりに、表5および表6に示すエステル類を用いた以外は実施例10と同様に反応を行い、それぞれ目的のトリアジ

ン誘導体を得た。原料として用いたシクロアルキルアミン誘導体の塩、同じくエステル類および得られたトリアジン誘導体の構造式、並びに収率をそれぞれ後記する表5および表6に示し、得られたトリアジン誘導体のIRおよびNMRデータをそれぞれ後記する表9に示す。

表 5

| 爽應例<br>No. | 原料のシクロアルキル<br>アミン誘導体(II)の塩 | 原料のエステル (IV)   | 得られたトリアジン誘導体 (I)   | 収率(%) |
|------------|----------------------------|--|--|-------|
| 10         | NHz·HC1                    | CH3<br>F—C—COOCH3<br>I<br>CH3                        | H <sub>3</sub> C-C-CH <sub>3</sub>                                   | 5 8   |
| 1 1        | "                          | CF3COOC2H5   | CF3 N N NH2  | 6 2   |
| 12         | <b>"</b>                   | F <sub>3</sub> C F<br>OCH <sub>3</sub>               | CF3 F N N N H2   | 3 8   |
| 1 3        | ″                          | H <sub>5</sub> C <sub>2</sub> Cl<br>OCH <sub>3</sub> | H <sub>5</sub> C <sub>2</sub> C <sub>1</sub> N N N N NH <sub>2</sub> | 4 0   |

| 泛施例<br>No. | 原料のシクロアルキル<br>アミン誘導体(II)の塩 | 原料のエステル(IV)  | 得られたトリアジン誘導体(I)  | 収率(%) |
|------------|----------------------------|--|--|-------|
| 14         | NH2·HCI                    | H <sub>5</sub> C <sub>2</sub> OH<br>OC <sub>2</sub> H <sub>5</sub> | H <sub>5</sub> C <sub>2</sub> OH<br>NNNNH <sub>2</sub> | 3 6   |

## (実施例15~17)

1ーアミノテトラリン塩酸塩の代わりに、表7に示すシクロアルキルアミン誘導体を用いた以外は実施例10と同様に反応を行い、それぞれ目的のトリアジン誘導体を得た。原料として用いたシクロアルキルアミン誘導体の塩、同じくエステル類および得られたトリアジン誘導体の構造式、並びに収率をそれぞれ後記する表7に示し、得られたトリアジン誘導体のIRおよびNMRデータをそれぞれ後記する表9に示す。

表 7

| 実施例<br>No. | 原料のシクロアルキル<br>アミン誘導体(II)の塩 | 原料のエステル (IV)                     | 得られたトリアジン誘導体 (I)   | 収率(%) |
|------------|----------------------------|----------------------------------|--|-------|
| 15         | NH2·HCI<br>OCH3            | CH3<br> <br>FCCOOCH3<br> <br>CH3 | HN N NH2   | 3 7   |
| 16         | NH2 HCI<br>CH3             | "                                | H <sub>3</sub> C-C-CH <sub>3</sub> N N N N N N N N N N N N N N N N N N N | 7.3   |
| 17         | NH2·HCI                    | "                                | H <sub>3</sub> C-C-CH <sub>3</sub> H N N NH <sub>2</sub>                 | 4 4   |

表 8

|       | <del>                                     </del> |  |
|-------|--|--|
| 实施例番号 | IR(cm-1)*1<br>s-1979">                           | ' i·i – N M R • '  |
| 1     | 1550   | 1.63(311. dd. J=7.8. 24.311z. $CII_3$ - $CIIF$ -).<br>1.70-2.20(411. m. Ar- $CIICII_2$ CII <sub>2</sub> ). 2.70-2.95(211. m. Ar- $CII_2$ ).<br>4.80-5.80(511. m. $CIIF$ . $NII_2$ . $CII$ - $NII$ ). 7.00-7.45(411. m. $C_4II_4$ )   |
| 2     | 1575   | 1. 15-2. 25(4  . m. $Ar-CHCH_{\star}CH_{\star}$ ). 1. 65(6  . d. $J=21$ . 1  z. 2  e), 2. 50-3. 00(2  . m. $Ar-CH_{\star}$ ). 5. 10-5. 45(1  . m. $NH_{\star}$ ). 5. 45-5. 85(1  . m. $CH-NH$ ). 5. 85-6. 60(2  . bs. $NH_{\star}$ ). 6. 90-7. 50(4  . m. $C_{\star}H_{\star}$ )   |
| 3     | 1570   | 1.70-2.25(4II, m. Ar-CIICII, CII, ). 2.65-2.95(2II, m. Ar-CII, ).<br>4.85-5.90(5II, m. CIIF, NII, CII-NII).<br>7.00-7.45(4II, m. C.II.)  |
| 4     | 1545   | 1. 25(911. s. t-Bu). 1. 65-2. 25(411. m. Ar-CHCH, CH, ).<br>2. 60-2. 95(211. m. Ar-CH, ). 4. 85-5. 60(411. m. NH, CH-NH).<br>6. 95-7. 50(411. m. C <sub>n</sub> H, )   |
| 5     | 1570   | 1.56(3  . dd. $J=6.6.24.7  z.C  _3-C  F-)$ .<br>1.60-2.05(4  . m. $Ar-C  C  _2C  _2$ ). 2.17(3  . s. $Ar-C  _3$ ).<br>2.23(3  . s. $Ar-C  _3$ ). 2.40-2.75(2  . m. $Ar-C  _2$ ).<br>4.60-6.50(5  . m. $C  F.N  _2$ . $C  F.N  _2$ ). 6.88(1  . s. $C_2  $ ).<br>6.96(1  . s. $C_2  $ )   |
| 6     | 1570   | 1. 29(3  , d. J=7. 3  z. Ar-C  C   <sub>3</sub> )<br>1. 60(3  , dd. J=6. 7. 24. 6  z. C   <sub>3</sub> -C  F-),<br>1. 55-2. 40(4  , m. Ar-C  C   <sub>3</sub> C   <sub>3</sub> ), 2. 70-3.  5(1  , m. Ar-C  C   <sub>3</sub> ),<br>4. 75-6. 50(5  , m. C  F. N   <sub>3</sub> , C  -N  ), 6. 95-7. 60(4  , m. C <sub>6</sub>    <sub>4</sub> ) |
| 7     | 1580   | 1.50(3  . d. $J=6.9  z. C_{113}-C_{11}  F $ ).<br>1.60-2.10(4  . m. $Ar-C_{11}  C_{112}   C_{112}  $ ). 2.65-2.90(2  . m. $Ar-C_{112}  C_{112}  $ ).<br>3.78(3  . s. $OC_{113}  C_{111}  $ ).<br>4.80-5.80(5  . m. $C_{111}  C_{111}  $ ). 6.55-7.30(3  . m. $C_{1113}  C_{1111}  $ )  |
| 8     | 1570   | 1. 45(311. dd. J=6. 8. 23. 911z. $CII_3$ -CIIF-).<br>2. 35-2. 85(211. m. $Ar$ -CIIC $II_2$ ). 2. 70-3. 15(211. m. $Ar$ - $CII_2$ ).<br>4. 70-6. 50(511. m. $CIIF$ . $NII_2$ . $CII$ - $NII$ ). 7. 05-7. 50(411. m. $C_6II_4$ )   |
| 9     | 1590   | 0.90-1.20(311. m. $CII_{2}$ ). 1.40-2.40(311. m. $\Lambda r$ - $CIICIICII_{2}$ ). 2.65-3.00(211. m. $\Lambda r$ - $CII_{2}$ ). 4.85-5.25(111. m. $CII$ - $NII$ ). 5.25-6.20(311. m. $NII_{2}$ . $NII$ ). 7.00-7.45(411. m. $C_{6}II_{4}$ )   |
| 1 0   | 1550   | 1.62(6H. d. J=22.8Hz. 2Me). 2.35-2.90(2H. m. $\Lambda r$ -CHCH <sub>2</sub> ). 2.75-3.10(2H. m. $\Lambda r$ -CH <sub>2</sub> ). 5.40-5.80(1H. m. CH-NH). 5.80-6.45(3H. m. $NH_2$ . $NH_3$ ). 7.00-7.50(4H. m. $C_6H_4$ )   |

<sup>\*\*</sup>臭化カリウム錠剤法 \*\*溶媒:重クロロホルム、内部標準:テトラメチルシラン(TMS)

表 9

| 实施例希尔 | R (cm-')*'<br>  s-F979") | ' H – N M R • ²  |
|-------|--------------------------|--|
| 1 1   | 1590                     | 2.40-2.85(2  . m. $Ar-C  C  _{2}$ ), 2.70-3.15(2  . m. $Ar-C  _{2}$ ), 5.35-5.90(2  . m. $C  _{1}$ ), 5.85-6.45(2  . m. $N  _{2}$ ), 7.05-7.50(4  . m. $C_{6}  _{4}$ )   |
| 1 2   | 1590                     | 2.50-3.00(2  . m. $\Lambda r$ -C  C   <sub>2</sub> ). 2.80-3.20(2  . m. $\Lambda r$ -C   <sub>2</sub> ). 4.90-6.00(5  . m. C  F. $N$    <sub>2</sub> . C  - $N$   ). 7.10-7.60(4  . m. $C_6$    <sub>4</sub> )   |
| 1 3   | 1540                     | 1.03(311. L. $J=7.611z$ , $C[\underline{II}_3)$ , 1.80-2.40(211. m, $C[I_3C]\underline{II}_2$ ), 2.40-2.80(211. m, $\Lambda r-C[IC]\underline{II}_2$ ), 2.75-3.10(211. m, $\Lambda r-C[\underline{II}_2)$ ), 4.44(111. q, $J=7.611z$ , $C[\underline{IC}]$ ), 5.25-5.95(411. m, $C[\underline{II}-N]$ ], $N[\underline{II}_2)$ , 7.05-7.50(411. m, $C_6[\underline{II}_4]$ ) |
| 1.1   | 1560                     | 1.00(3  . L. $J=6.8  z $ , $C  _3$ ). 1.50-2.30(2  . m. $C  _3$ C   <sub>2</sub> ).<br>2.40-2.85(2  . m. $Ar-C  C  _2$ ), 2.75-3.15(2  . m. $Ar-C  _2$ ).<br>4.15-4.50(1  . m. $C  O  $ ). 5.00-5.35(2  . m. $C  -N  $ ).<br>5.35-5.80(2  . m. $N  _3$ ). 7.10-7.40(4  . m. $C_4  _4$ )  |
| 1 5   | 1590                     | 1.61(6II. d. $J=22.0IIz$ . $CII_3-CF-CII_2$ ).<br>1.60-2.15(4II. m. $\Lambda r-CIICII_2CII_2$ ). 2.60-2.90(2II. m. $\Lambda r-CII_2$ ).<br>3.75(3II. s. $OCII_3$ ). 5.00-5.40(2II. m. $CII-NII$ ).<br>5.35-5.65(2II. m. $NII_2$ ). 6.50-7.35(3II. m. $C_2II_3$ )   |
| 1 6   | 1570                     | 0.85-1.25(3  . m. $C  _3$ ). 1.63(6  . d. $J=22.0  _2$ , $C  _3-CF-C  _3$ ). 1.40-2.30(3  . m. $C  _1$ ). 2.65-3.05(2  . m. $Ar-C  _2$ ). 4.80-5.20(1  . m. $C  _1$ -N  ), 5.25-6.30(3  . m. $N  _1$ . $N  _2$ ). 6.90-7.40(4  . m. $C_6  _4$ )  |
| 17    | 1570                     | 1.20-2.10(6  , m. Ar-C  C   <sub>2</sub> C   <sub>2</sub> C   <sub>2</sub> ),<br>1.62(6  , d. J=22.2  z. C   <sub>3</sub> -CF-C   <sub>3</sub> ),<br>2.65-3.10(2  , m. Ar-C   <sub>2</sub> ), 5.00-5.40(1  , m. N  ),<br>5.60-6.60(3  , m. N   <sub>2</sub> , C  -N  ), 6.85-7.40(4  , m. C <sub>e</sub>    <sub>4</sub> )   |

<sup>\*1</sup>臭化カリウム錠剤法

#### (実施例18~31)

表10~表14に示すシクロアルキルアミン誘導体の塩およびエステル類を用いて、上記実施例1~17と同様に反応を行い、それぞれ目的のトリアジン誘導体を得た。原料として用いたシクロアルキルアミン誘導体の塩、同じくエステル類および得られたトリアジン誘導体の構造式、並びに収率をそれぞれ後記する表10~表14に示した。

<sup>\*\*</sup>溶媒:重クロロホルム、内部標準:テトラメチルシラン(TMS)

表 10

| <b>爽施例</b><br>No. | 原料のシクロアルキル<br>アミン誘導体(II)の塩 | 原料のエステル (IV)                  | 得られたトリアジン誘導体(I)  | 収率(%) |
|-------------------|----------------------------|-------------------------------|--|-------|
| 18                | NH2·HCI                    | СF3 СООС2 Н5                  | CF <sub>3</sub> N N N N H <sub>2</sub>   | 5 2   |
| 19                | "                          | CH3<br>CI—C—COOCH3<br>CH3     | CI<br>H3C-C-CH3<br>N N NH2   | 47    |
| 2 0               | NH2·HCI<br>H3C<br>CH3      | CH3<br>F—C—COOCH3<br>I<br>CH3 | H <sub>3</sub> C—C—CH <sub>3</sub> N N N N N N N N N N N N N C H <sub>3</sub> C C C C H <sub>3</sub> | 4 5   |

表 11

| 災施例<br>No. | 原料のシクロアルキル<br>アミン誘導体(II)の塩                                  | 原料のエステル (IV)   | 得られたトリアジン誘導体 (I)                                      | 収率(%) |
|------------|---|--|---|-------|
| 2 1        | NH <sub>2</sub> ·HCI<br>H <sub>3</sub> C<br>CH <sub>3</sub> | CF3COOC2H5   | H <sub>3</sub> C H <sub>3</sub> C H <sub>3</sub> C    | 5 6   |
| 2 2        | NH₂·HCI<br>H₃CO   | H <sub>3</sub> C F<br>O OC <sub>2</sub> H <sub>5</sub> | H <sub>3</sub> C F<br>N N NH <sub>2</sub>             | 5 1   |
| 2 3        | //  | CF3COOC2H5   | H <sub>3</sub> CO CF <sub>3</sub> N N NH <sub>2</sub> | 6 9   |

表 12

| 災應例<br>No. | 原料のシクロアルキル<br>アミン誘導体(II)の塩 | <b>原料のエステル (IV)</b>                              | 得られたトリアジン誘導体 (1)  | 収率(%) |
|------------|----------------------------|--|---|-------|
| 2 4        | N H₂·HCI                   | <sup>С</sup> 2 Ғ <sub>5</sub> СООСН <sub>3</sub> | C <sub>2</sub> F <sub>5</sub> N N N NH <sub>2</sub>               | 5 7   |
| 2 5        | NH2·HCI<br>CH3             | F <sub>3</sub> C F<br>O OCH <sub>3</sub>         | F <sub>3</sub> C F<br>N N<br>N NH <sub>2</sub><br>CH <sub>3</sub> | 7 3   |
| 2 6        | "                          | HsC2 OH OC2H5                                    | HsC2 OH  N N N N NH2 CH3  | 3 5   |
| 2 7        | NH2·HCI<br>OCH3            | CF3COOC2H5                                       | CF3 N N N NH2 OCH3  | 4 3   |

表 13

| 实施例<br>No. | 原料のシクロアルキル<br>アミン誘導体(11)の塩 | 原料のエステル (IV)                       | 得られたトリアジン誘導体 (I)          | 収率(%) |
|------------|----------------------------|------------------------------------|---------------------------|-------|
| 28         | NH2·HCI<br>OCH3            | CH3<br>CI—C—COOCH3<br>CH3          | CI<br>H3C-C-CH3<br>NNNNH2 | 4 1   |
| 29         | NH2·HCI<br>CH3             | CH3<br>I<br>F—C—COOCH3<br>I<br>CH3 | HN N NH2  CH3             | 5 3   |
| 3 0        | "                          | CF3COOC2H5                         | CF3 N N NH2 CH3           | 5 8   |

表 14

| 奖施例<br>No. | 原料のシクロアルキル<br>アミン誘導体(11)の塩 | 原料のエステル (IV)                       | 得られたトリアジン誘導体(I)  | 収率(%) |
|------------|----------------------------|------------------------------------|--|-------|
| 3 1        | NH2·HCI                    | CH3<br>I<br>F—C—COOCH3<br>!<br>CH3 | H <sub>3</sub> C-C-CH <sub>3</sub> N N N N N N N N N N N N N N N N N N | 70    |

#### (実施例32)

6-フルオロー4-クロマニルアミン塩酸塩0.98g(5.2mmol)、 シアノグアニジン 0 . 4 4 g (5 . 2 mmol) およびn ーデカン 2 0 m l を反 応容器に入れ、135℃で6時間撹拌を行った。反応終了後、反応液を冷却し、 析出した沈殿を譴別し、これを5mlのn-ヘキサンで3回洗浄した。得られた 沈殿に含まれる溶媒を減圧下に除去することにより固体1gを得た。この固体を 無水メタノール25mlに溶解した。この溶液に、28重量%ナトリウムメトキ シド/メタノール溶液 1.9g(10mmol) を室温下で加えた。ここに $\alpha$ -フルオロイソ酪酸メチルエステル1.2g(10mmol)を滴下し、室温で1 2時間撹拌した。反応終了後、反応液を水100mlに投入し、酢酸エチル50 mlで3回抽出を行った。この酢酸エチル層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した後、 減圧下で酢酸エチルを留去した。残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (展開溶媒:n-ヘキサン/酢酸エチル=1/1(容量比))により精製し、目 的の2-rミノー $4-(\alpha-7)$ ルオロー $\alpha-3$ チルエチル)-6-(6-7)ルオ ロー4ークロマニル) アミノーsートリアジン0.68g(収率41%) を白色 結晶として得た。得られた生成物の構造と収率を表15に、IRおよびNMRデ ータを表33に示す。

(実施例33~38)

実施例32において用いた $\alpha$ -フルオロイソ酪酸メチルエステルの代わりに、表15または表16に示すエステル類を用いた以外は実施例32と同様に操作を行った。得られた生成物の構造と収率を表15または表16に示し、生成物のIRおよびNMRデータを表33に示す。

表 1 5

| 表10 |                          |                             |  |           |  |  |  |
|-----|--------------------------|-----------------------------|--|-----------|--|--|--|
| 実施例 | 原料の クロマニル<br>アミン誘導体(Ⅱ)の塩 | 原料の<br>エステル (Ⅳ)             | 得られたトリアジン <b>誘導体</b> (I)                 | 収率<br>(%) |  |  |  |
| 3 2 | NH <sub>2</sub> · HCI    | F<br>O OMe                  | F<br>N<br>N<br>N<br>N<br>N<br>N<br>N     | 41        |  |  |  |
| 3 3 | NH <sub>2</sub> · HCI    | OEt                         | F NH2                                    | 45        |  |  |  |
| 3 4 | NH <sub>2</sub> ·HCI     | CF₃<br>O OEt                | CF <sub>3</sub> N N N N NH <sub>2</sub>  | 52        |  |  |  |
| 3 5 | NH <sub>2</sub> ·HCI     | F <sub>3</sub> C F<br>O OMe | F <sub>3</sub> C F<br>NNNNH <sub>2</sub> | 43        |  |  |  |

|             | ·                        |                 |                      |           |
|-------------|--------------------------|-----------------|----------------------|-----------|
| 実施例<br>N O. | 原料の クロマニル<br>アミン誘導体(Ⅱ)の塩 | 原料の<br>エステル (Ⅳ) |                      | 収率<br>(%) |
| 3 6         | NH <sub>2</sub> · HCI    | OEI             | HN N NH <sub>2</sub> | 45        |
| 3 7         | NH <sub>2</sub> · HCI    | OH<br>O OEt     | HN N NH <sub>2</sub> | 38        |
| 3 8         | NH <sub>2</sub> · HCl    | OMe             | F NH2                | 47        |

# (実施例39~75)

実施例32において用いた6-フルオロー4-クロマニルアミン塩酸塩の代わ りに、表17~25に示す4ークロマニルアミン塩酸塩類を用いた以外は実施例 32と同様に操作を行った。得られた生成物の構造と収率を表17~25に示し、 生成物のIRおよびNMRデータを表33~37に示す。

表 1 7

| 実施例 | 原料の クロマニル<br>アミン誘導体(Ⅱ)の塩 | 原料の<br>エステル (IV) | 得られたトリアジン誘導体(I)                     | 収率<br>(%) |
|-----|--------------------------|------------------|-------------------------------------|-----------|
| 3 9 | NH <sub>2</sub> · HCI    | OMe              | F<br>N<br>N<br>N<br>NH <sub>2</sub> | 65        |
| 4 0 | NH <sub>2</sub> · HCI    | OMe              | F<br>N<br>N<br>N<br>NH <sub>2</sub> | 63        |
| 4 1 | NH <sub>2</sub> · HCI    | F<br>O OMe       | HN NH <sub>2</sub>                  | 61        |
| 4 2 | NH <sub>2</sub> · HCi    | F<br>O OMe       | F<br>N<br>N<br>N<br>NH <sub>2</sub> | 55        |

表 18

| 実施例NO. | 原料のクロマニルアミン誘導体(『)の悔   | 原料の<br> エステル (PV) | 得られたトリアジン誘導体(I)                     | 収率 |
|--------|-----------------------|-------------------|-------------------------------------|----|
| 4 3    | NH <sub>2</sub> ·HCI  | F O OMe           | HN NH <sub>2</sub>                  | 58 |
| 4 4    | NH <sub>2</sub> · HCI | OMe               | HN NH2                              | 61 |
| 4 5    | NH <sub>2</sub> · HCI | OMe               | HN NH <sub>2</sub>                  | 63 |
| 4 6    | NH <sub>2</sub> · HCI | F<br>O OMe        | F<br>N<br>N<br>N<br>NH <sub>2</sub> | 61 |

表19

| 宝饰伽 | 原料の クロマニル                 | 衣19             | ·                  |    |
|-----|---------------------------|-----------------|--------------------|----|
| NO. | アミン誘導体(Ⅱ)の塩               | 原料の<br> エステル(Ⅳ) | 得られたトリアジン誘導体(Ⅰ)    | 収率 |
| 4 7 | NH <sub>2</sub> · HCI     | F<br>O OMe      | HN NH <sub>2</sub> | 51 |
| 4 8 | MeS NH <sub>2</sub> · HCI | F<br>O OMe      | MeS NH2            | 56 |
| 49  | Et NH <sub>2</sub> · HCI  | F<br>O OMe      | Et NH2             | 63 |
| 5 0 | NH <sub>2</sub> · HCI     | OMe             | Br NH <sub>2</sub> | 51 |

装20

| 実施例NO. | 原料のクロマニル パ<br>アミン誘導体(I)の塩               | 原料の<br>エステル (Ⅳ) | 得られたトリアジン誘導体(I)                      | 収率(%) |
|--------|---|-----------------|--------------------------------------|-------|
| 5 1    | NH <sub>2</sub> · HCI                   | F<br>O OMe      | HN NH <sub>2</sub>                   | 62    |
| 5 2    | NH <sub>2</sub> · HCI                   | OMe             | HN NH <sub>2</sub>                   | 57    |
| 5 3    | F <sub>3</sub> CO NH <sub>2</sub> · HCI | F<br>O OMe      | F <sub>3</sub> CO NN NH <sub>2</sub> | 52    |
| 5 4    | NH <sub>2</sub> ·HCI                    | OMe             | F N NH2                              | 54    |

表 2 1

| 実施例<br>NO. | 原料の クロマニル<br>アミン誘導体(Ⅱ)の塩 | 原料の<br>エステル (IV) | 得られたトリアジン誘導体(I)                          | 収率 (%) |
|------------|--------------------------|------------------|--|--------|
| 5 5        | NH <sub>2</sub> · HCI    | F<br>O OMe       | F<br>N<br>N<br>N<br>N<br>NH <sub>2</sub> | 63     |
| 5 6        | NH <sub>2</sub> ·HCI     | F<br>O OMe       | F<br>N<br>N<br>NH <sub>2</sub>           | 51     |
| 5.7        | NH <sub>2</sub> · HCi    | F<br>O OMe       | HN NH <sub>2</sub>                       | 61     |
| 5 8        | NH <sub>2</sub> · HCI    | OMe              | HN NH2                                   | 58     |

| 実施例 | 原料の クロマニル<br>アミン誘導体(Ⅱ)の塩 | 原料の<br>エステル (IV) | 得られたトリアジン誘導体(I)    | 収率<br>(%) |
|-----|--------------------------|------------------|--------------------|-----------|
| 5 9 | NH <sub>2</sub> · HCI    | OMe              | HN NH <sub>2</sub> | 61        |
| 60  | NH <sub>2</sub> · HCI    | OMe              | HZ NH <sub>2</sub> | 60        |
| 6 1 | NH <sub>2</sub> · HCI    | OMe              | HN NH <sub>2</sub> | 57        |
| 6 2 | Ph O                     | OMe              | Ph NH2             | 60        |

表23

| 実施例 | 原料のクロマニル<br>アミン誘導体(Ⅱ)の塩   | 原料の<br>エステル (IV) | 得られたトリアジン <b>誘導体</b> (I) | 収率 |
|-----|---------------------------|------------------|--------------------------|----|
| 6 3 | MeO NH <sub>2</sub> · HCI | F<br>O OMe       | MeO NH <sub>2</sub>      | 59 |
| 6 4 | PhO O O                   | OMe              | PhO NH <sub>2</sub>      | 53 |
| 6 5 | Ph O                      | OMe              | Ph NH2                   | 56 |
| 6 6 | NH <sub>2</sub> ·HCI      | OMe              | HN NH <sub>2</sub>       | 49 |

表 2 4

| 実施例NO. | 原料の クロマニル<br>アミン誘導体 (I) の塩   |            | 得られたトリアジン誘導体(I)                           | 収率<br>(%) |
|--------|------------------------------|------------|---|-----------|
| 6 7    | NH <sub>2</sub> · HCI        | OMe        | HN NH <sub>2</sub>                        | 55        |
| 68     | NH <sub>2</sub> · HCI        | OMe        | F<br>N<br>N<br>N<br>N<br>N<br>N<br>N<br>N | 51        |
| 6 9    | NH <sub>2</sub> · HCI        | F<br>O OMe | HN NH <sub>2</sub>                        | 48        |
| 7 0    | NH <sub>2</sub> · HCI<br>OMe | OMe        | HN NH <sub>2</sub> OMe                    | 56        |

裘25

| 実施例NO. | 原料のクロマニル<br>アミン誘導体(Ⅱ)の塩 | 原料の<br>エステル (Ⅳ) | 得られたトリアジン誘導体(I)    | 収率<br>(%) |
|--------|-------------------------|-----------------|--------------------|-----------|
| 7 1    | NH <sub>2</sub> · HCI   | OMe             | HN NH2             | 59        |
| 7 2    | NH <sub>2</sub> · HCI   | F<br>O OMe      | HN NH <sub>2</sub> | 61        |
| 7 3    | Me O Br                 | OMe             | HN NH₂  Me OBr     | 60        |
| 74     | NH <sub>2</sub> · HCI   | F<br>O OMe      | HN NH <sub>2</sub> | 58        |
| 7 5    | NH <sub>2</sub> · HCI   | F<br>O OMe      | HN NH <sub>2</sub> | 51        |

(実施例76~97)

実施例32において用いた6-フルオロー4-クロマニルアミン塩酸塩および $\alpha$ -フルオロイソ酪酸メチルエステルの代わりに、それぞれ表26~31に示す4-クロマニルアミン塩酸塩類およびエステル類を用いた以外は実施例32と同様に操作を行った。得られた生成物の構造と収率を表26~31に示し、生成物のIRおよびNMRデータを表37~40に示す。

表 2 6

| 実施例NO. | 原料のクロマニル<br>アミン誘導体(Ⅱ)の塩 | 原料の<br>エステル(IV)         | 得られたトリアジン誘導体(I)                            | 収率<br>(%) |
|--------|-------------------------|-------------------------|--|-----------|
| 7 6    | NH <sub>2</sub> · HCI   | OEt                     | HN NH2                                     | 49        |
| 7 7    | NH <sub>2</sub> · HCI   | CF₃<br>O OEt            | CF <sub>3</sub> N N N N NH <sub>2</sub> CI | 59        |
| 7 8    | NH <sub>2</sub> · HCI   | CF₃<br>O OEt            | CF <sub>3</sub><br>N N NH <sub>2</sub>     | 61        |
| 7 9    | NH <sub>2</sub> · HCI   | CF <sub>3</sub><br>OOEt | CF <sub>3</sub> N N N N NH <sub>2</sub>    | 62        |

**装27** 

|        |                           | IX Z /                 |   |           |
|--------|---------------------------|------------------------|---|-----------|
| 実施例NO. | 原料の クロマニル<br>アミン誘導体(II)の塩 | 原料の<br>エステル (N)        | 得られたトリアジン誘導体(I)                         | 収率<br>(%) |
| 80     | NH <sub>2</sub> · HCl     | CF₃<br>O OEt           | CF <sub>3</sub> N N N NH <sub>2</sub>   | 57        |
| 8 1    | NH <sub>2</sub> · HCI     | CF₃<br>O OEt           | CF <sub>3</sub> N N N NH <sub>2</sub>   | 59        |
| 8 2    | NH <sub>2</sub> · HCI     | CF <sub>3</sub><br>OEt | CF <sub>3</sub> N N N NH <sub>2</sub>   | 61        |
| 83     | NH <sub>2</sub> · HCI     | CF₃<br>O OEt           | CF <sub>3</sub> N N N N NH <sub>2</sub> | 60        |

| 実施例NO. | 原料の クロマニル<br>アミン誘導体(Ⅱ)の塩 | 原料の<br>エステル (IV)            | 得られたトリアジン誘導体(I)  | 収率<br>(%) |
|--------|--------------------------|-----------------------------|--|-----------|
| 8 4    | NH <sub>2</sub> · HCI    | CF₃<br>O OEt                | CF <sub>3</sub> NNNNH <sub>2</sub>   | 63        |
| 8 5    | NH <sub>2</sub> · HCI    | F <sub>3</sub> C F<br>O OMe | F <sub>3</sub> C F<br>N N NH <sub>2</sub>  | 51        |
| 8 6    | CI NH <sub>2</sub> · HCI | OHOEt                       | OH NH2<br>NH2<br>NH2<br>OH2<br>OH2<br>OH2<br>OH2<br>OH2<br>OH2<br>OH2<br>OH2<br>OH2<br>O | 49        |
| 87     | NH <sub>2</sub> · HCi    | OCEI                        |  | 55        |

表29

| 実施例 No. | 原料のクロマニル<br>アミン誘導体(II)の塩 | 原料の<br>エステル(IV) | 得られたトリアジン誘導体(I)                       | 収率(%) |
|---------|--------------------------|-----------------|---------------------------------------|-------|
| 88      | NH2·HCI<br>Ph            | CF₃<br>O OEt    | CF3 NON NNNNH2 Ph                     | 5 5   |
| 8 9     | NH2 HCI                  | CF₃<br>O OEt    | CF3<br>NON<br>NNNNH2                  | 5 1   |
| 9 0     | NH2·HCI                  | CF₃<br>O OEt    | CF <sub>3</sub> NON NNNH <sub>2</sub> | 4 5   |
| 9 1     | NH <sub>2</sub> ·HCI     | F<br>O OMe      | F<br>NON<br>NH2                       | 6 4   |

表30

| 実施例 | 原料のクロマニル<br>アミン誘導体(II)の塩 | 原料の<br>エステル(IV)          | 得られたトリアジン誘導体(I)     | 収率(%) |
|-----|--------------------------|--------------------------|---------------------|-------|
| 9 2 | NH2·HCI                  | F<br>O OMe               | HN N NH2            | 6 2   |
| 9 3 | NH <sub>2</sub> ·HCI     | ОМе                      | HN N NH2            | 6 5   |
| 9 4 | NH <sub>2</sub> ·HCI     | CF <sub>3</sub><br>O OMe | CF3<br>NON<br>NNNH2 | 6 2   |
| 9 5 | NH2·HCI                  | F<br>O OMe               | HN N NH2            | 60    |

表31

| 実施例 | 原料のクロマニル<br>アミン誘導体(II)の塩 | 原料の<br>エステル(IV) | 得られたトリアジン誘導体(I)  | 収率<br>(%) |
|-----|--------------------------|-----------------|------------------|-----------|
| 9 6 | NH2·HCI                  | CF <sub>3</sub> | CF3 NON HN N NH2 | 4 2       |
| 9 7 | NH2·HCI                  | F<br>OMe        | HN N NHz         | 5 6       |

#### (実施例98)

82%)を得た。得られた生成物の構造と収率を表32に示し、生成物のIRおよびNMRデータを表40に示す。

#### (実施例99)

実施例98において用いた2-rミノー $4-(\alpha-7)$ ルオロー $\alpha-x$ チルエチル) -6-(6-x)チルチオー4-0ロマニル)アミノーs-hリアジンの代わりに、2-rミノー $4-(\alpha-7)$ ルオロー $\alpha-x$ チルエチル)-6-(8-x)チルチオー4-0ロマニル)アミノーs-hリアジンを川いた以外は実施例98と同様に操作を行い、目的の2-rミノー $4-(\alpha-7)$ ルオロー $\alpha-x$ チルエチル)-6-(8-x)タンスルホニルー4-0ロマニル)アミノーs-hリアジンを得た。得られた生成物の構造と収率を表32に示し、生成物のIRおよびNMRデータを表40に示す。

#### (実施例100)

実施例 50で得られた2-アミノー4-(6-プロモー4-クロマニル)アミノー6-( $\alpha-$ フルオロー $\alpha-$ メチルエチル)ーsートリアジン3.2 g(8.4mmol)のDMF溶液3mlにシアン化第一銅0.9g(10.0mmol)を加え、4時間加熱還流した。反応混合液に飽和塩化アンモニアム水溶液を加え、濾過し、固形物を酢酸エチルで洗浄した。滤液と洗液を合わせ、有機層を酢酸エチルで抽出し、抽出液を無水硫酸ナトリウムで乾燥したのち、減圧下に溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー [シリカゲル: 150g、展開溶媒:n-0キサン/酢酸エチル=1/1(容量比)]により精製し、目的の2-アミノー4-(6-シアノー4-0ロマニル)アミノー6-( $\alpha-$ フルオロー $\alpha-$ メチルエチル)ーsートリアジン2.4g(収率8.7%)を得た。得られた生成物の構造と収率を表3.2に示し、生成物の1Rおよび1NMRデータを表4.0に示す。

表32

| 実施例 | 得られたトリアジン化合物(I)                    | 収率(%) |
|-----|------------------------------------|-------|
| 98  | MeO <sub>2</sub> S NH <sub>2</sub> | 8 2   |
| 99  | HN N NH₂  SO₂Me                    | 8 6   |
| 100 | HN N NH2                           | 8 7   |

表33 IR·NMRデータ

| 実施例番号 | IR(cm-1)*1<br>s-1979"y | 'H-NMR'2   |
|-------|------------------------|--|
| 3 2   | 1555                   | 1. 65(6H. d. J=21. 9Hz. CH <sub>3</sub> -CF-CH <sub>3</sub> ). 2. 00-2. 30(2H. m. OCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> ). 4. 10-4. 30(2H. m. OCH <sub>2</sub> ). 5. 10-5. 40(1H. m. CH-N). 5. 40-6. 00(3H. m. NH. NH <sub>2</sub> ). 6. 70-7. 10(3H. m. Ar)  |
| 3 3   | 1570                   | I. 59(3H. dd. J=24.6. 6. 7IIz. <u>CII<sub>3</sub></u> ). 2. 00-2. 30(2II. m. OCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> ).<br>4. 10-4. 30(2II. m. O <u>CH<sub>2</sub></u> ).<br>4. 70-6. 60(5II. m. <u>CII-NII. NII<sub>2</sub>. CII</u> I <sup>2</sup> ). 6. 70-7. 10(3II. m. Ar)   |
| 3 4   | 1580                   | 2. 05-2. 35(2II. m. OCII <sub>2</sub> CII <sub>2</sub> ).<br>4. 10-4. 30(2II. m. OCII <sub>2</sub> ). 5. 00-6. 30(4II. m. CII-NII. NII <sub>2</sub> ).<br>6. 70-7. 10(3II. m. Ar)  |
| 3 5   | 1580                   | 2. 00-2. 35(2II. m. OCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> ),<br>4. 10-4. 30(2II. m. O <u>CII.</u> ), 4. 90-5. 80(5II. m. <u>CII-NH. NII.</u> <u>CHF</u> ),<br>6. 70-7. 10(3II. m. Ar)   |
| 3 6   | 1570                   | 0.85-1.15(3H.m.CH <sub>3</sub> ),<br>1.35-2.40(10H.m.OCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> .CH <sub>2</sub> -CH <sub>3</sub> .THP),<br>3.20-4.40(5H.m.OCH <sub>2</sub> .OCH.THP),<br>4.60-5.80(5H.m.CH-NH.NH <sub>2</sub> .THP), 6.70-7.10(3H.m.Ar)   |
| 3 7   | 1570                   | 0. 98(3H. t. J=7.5Hz. CH <sub>3</sub> ). 1. 67(1H. s. OH).<br>1. 80-2. 30(4H. m. OCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> - CH <sub>3</sub> ).<br>4. 15-4. 45(3H. m. OCH <sub>2</sub> . CH-OH).<br>5. 00-5. 60(4H. m. CH-NH. NH <sub>2</sub> ). 6. 70-7. 10(3H. m. Ar)   |
| 3 8   | 1570                   | 1. 26(9II, s. t-Bu), 2. 05-2. 25(2II, m. OCII <sub>2</sub> CII <sub>2</sub> ),<br>4. 10-4. 30(2II, m. O <u>CII<sub>2</sub></u> ), 5. 00-5. 70(4II, m. <u>CII-NII, NII<sub>2</sub></u> ),<br>6. 70-7. 10(3H, m. Ar)   |
| 3 9   | 1535                   | 1.57(6H. d. J=21.3Hz. <u>CH<sub>3</sub>-CF-CH<sub>3</sub></u> ). 1.95-2.30(2H. m. OCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> ).<br>4.15-4.45(2H. m. OCH <sub>2</sub> ), 5.20-5.55(1H. m. <u>CH</u> -N).<br>6.10-6.55(3H. m. <u>NH. NH<sub>2</sub></u> ). 6.60-7.35(4H. m. Ar)  |
| 4 0   | 1560                   | i. 41(3II. d. J=7.7IIz. OCH- <u>CII<sub>3</sub></u> ). 1. 61(6H, d. J=22. OHz. <u>CH<sub>3</sub>-CF-CII<sub>3</sub></u> ) 2. 00-2. 50(2H, m. OCH <u>CII<sub>2</sub></u> ). 2. 23(3H, s. Ar- <u>CH<sub>3</sub></u> ). 4. 00-4. 50(1H, m. O <u>CH</u> ). 4. 90-5. 25(1H, m. <u>CH</u> -N). 5. 20-5. 75(3H, m. <u>NII</u> , <u>NH<sub>2</sub></u> ). 6. 60-7. 15(3H, m. Ar) |
| 4 1   | 1540                   | 1. 33(3H. s. OCCH <sub>3</sub> ). 1. 42(3H. s. OCCH <sub>3</sub> ).<br>1. 60(6H. d. J=22. OHz. <u>CH<sub>3</sub>-CF-CH<sub>3</sub></u> ). 2. 19(3H. s. Ar- <u>CH<sub>3</sub></u> ).<br>2. 10-2. 40(2H. m. OCCH <sub>2</sub> ).<br>5. 20-5. 55(1H. m. <u>CH-N</u> ).<br>6. 10-6. 50(3H. m. <u>NH. NH.</u> ). 6. 50-7. 20(3H. m. Ar)                                       |

<sup>\*1</sup>臭化カリウム錠剤法

<sup>\*\*</sup>溶媒: 重クロロホルム、内部標準: テトラメチルシラン(TMS)

表34 IR·NMRデータ

| 実施例番号 | I R (cm-')*1<br>s-トリアジン | ' H - N M R * 2  |
|-------|-------------------------|--|
| 4 2   | 1580                    | 1. 66(6H. d. J=22. 1Hz. CH <sub>3</sub> -CF-CH <sub>3</sub> ) 2. 00-2. 30(2H. m. OCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> ), 4. 15-4. 35(2H. m. OCH <sub>2</sub> ), 5. 05-5. 70(4H. m. CH-NH. NH <sub>2</sub> ), 6. 76(1H. d. J=8. 6Hz. Ar) 7. 13(1H. dd. J=8. 6. 2. 7Hz. Ar), 7. 26(1H. d. J=2. 7Hz. Ar)  |
| 4 3   | 1580                    | 1. 25(9H. s. t-Bu). 1. 61(6H. d. J=21. 9Hz, <u>CH<sub>3</sub>-CF-CH<sub>3</sub></u> ).<br>2. 00-2. 30(2H. m. OCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> ). 4. 05-4. 30(2H. m. OCH <sub>2</sub> ).<br>4. 95-6. 55(4H. m. <u>CH-NH. NH<sub>2</sub></u> ).<br>6. 75(1H. d. J=9. 5Hz, Ar). 7. 10-7. 30(2H. m. Ar)  |
| 4 4   | 1570                    | 1.64(6H, d. J=21.9Hz, <u>CH<sub>3</sub>-CF-CH<sub>3</sub></u> ), 1.90-2.30(2H, m. OCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> ),<br>2.23(3H, s. Ar- <u>CH<sub>3</sub></u> ), 4.10-4.30(2H, m. O <u>CH<sub>2</sub></u> ),<br>495-6.15(4H, m. <u>CH-NH, NH<sub>2</sub></u> ), 6.71(1H, d. J=8.1Hz, Ar),<br>6.98(1H, d. J=8.1Hz, Ar), 7.03(1H, s. Ar)  |
| 4 5   | 1580                    | 1. 64(6H. d. J=22. 1Hz. CH <sub>3</sub> -CF-CH <sub>3</sub> ). 2. 05-2. 30(2H. m. OCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> ). 2. 18(3H. s. $\Lambda r$ -CH <sub>3</sub> ). 4. 15-4. 40(2H. m. OCH <sub>2</sub> ). 5. 00-5. 80(4H. m. CH-NH. NH <sub>2</sub> ). 6. 77(-1H. dd. J=7. 6. 7. 3Hz. $\Lambda r$ ). 7. 05(1H. d. J=7. 6Hz. $\Lambda r$ ). 7. 09(1H. d. J=7. 3Hz. $\Lambda r$ )  |
| 4 6   | 1580                    | 1. 64(6H. d. J=21. 9Hz. <u>CH<sub>3</sub>-CF-CH<sub>3</sub></u> ). 2. 05-2.35(2H. m. OCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> ).<br>2. 28(3H. s. Ar- <u>CH<sub>3</sub></u> ). 4. 10-4. 30(2H. m. OCH <sub>2</sub> ).<br>5. 00-5. 90(4H. m. <u>CH-NH. NH<sub>2</sub></u> ). 6. 65(1H. s. Ar).<br>6. 70(1H. d. J=7. 7Hz. Ar). 7. 13(1H. d. J=7. 7Hz. Ar)   |
| 47 ** | 1 5 7.0                 | 1. 55(6H. d. J=21. 4Hz. <u>CH<sub>3</sub></u> -CF- <u>CH<sub>3</sub></u> ). 1. 95-2. 20(2H. m. OCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> ).<br>2. 18(3H. s. Ar- <u>CH<sub>3</sub></u> ). 4. 15-4. 30(2H. m. O <u>CH<sub>2</sub></u> ).<br>5. 00-5. 40(1H. m. <u>CH</u> -NH). 5. 90-6. 80(3H. m. CH- <u>NH</u> . <u>NH<sub>2</sub></u> ).<br>6. 55-6. 80(2H. m. Ar). 7. 02(1H. d. J=7. 0Hz. Ar)  |
| 4 8   | 1570                    | 1. 65(6H. d. J=22. 1Hz, <u>CH<sub>3</sub>-CF-CH<sub>3</sub></u> ). 2. 00-2. 30(2H. m. OCH <sub>2</sub> <u>CH<sub>2</sub></u> ).<br>2. 41(3H. s. S <u>CH<sub>3</sub></u> ). 4. 10-4. 35(2H. m. O <u>CH<sub>2</sub></u> ).<br>5. 00-6. 10(4H. m. <u>CH-NH. NH<sub>2</sub></u> ). 6. 77(1H. d. J=8. 6Hz. Ar).<br>7. 17(1H. dd. J=8. 6. 2. 3Hz. Ar). 7. 23(1H. d. J=2. 3Hz. Ar)  |
| 4 9   | 1580                    | 1. 18(3H. t. J=7. 5Hz. CH <sub>2</sub> -CH <sub>3</sub> ).<br>1. 65(6H. d. J=22. 1Hz. CH <sub>3</sub> -CF-CH <sub>3</sub> ). 2. 00-2. 35(2H. m. OCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> ).<br>2. 54(2H. q. J=7. 5Hz. CH <sub>2</sub> -CH <sub>3</sub> ). 4. 05-4. 35(2H. m. OCH <sub>2</sub> ).<br>5. 00-6. 00(4H. m. CH -NH. NH <sub>2</sub> ). 6. 74(1H. d. J=7. 5Hz. Ar).<br>7. 02(1H. dd. J=7. 5. 2. 1Hz. Ar). 7. 06(1H. d. J=2. 1Hz. Ar) |
| 5 0   | 1570                    | 1. 65(6H. d. J=21. 9Hz. <u>CH<sub>3</sub></u> -CF- <u>CH<sub>3</sub></u> ).<br>2. 00-2. 30(2H. m. OCH <sub>2</sub> <u>CH<sub>2</sub></u> ). 4. 10-4. 30(2H. m. O <u>CH<sub>2</sub></u> ).<br>5. 05-6. 00(4H. m. <u>CH-NH. NH<sub>2</sub></u> ). 6. 70(1H. d. J=8. <u>8Hz</u> . Ar).<br>7. 26(1H. dd. J=8. 8. <u>2. 4Hz</u> . Ar). 7. 39(4H. d. J=2. 4Hz. Ar)   |

<sup>\* 「</sup>臭化カリウム錠剤法

<sup>\*\*</sup>溶媒:重クロロホルム、内部標準:テトラメチルシラン(TMS)

<sup>\*\*&</sup>lt;sup>3</sup>容媒:重アセトン、内部標準:テトラメチルシラン(TMS)

表35 IR·NMRデー

| TO O TR · NMR 7 - |                       |  |
|-------------------|-----------------------|--|
| 実施例番号             | I R (cm-1)*1 s-1979'y | ' H – N M R • ²  |
| 5 1               | 1580                  | 1.64(6H. d. J=21.9Hz. CH <sub>3</sub> -CF-CH <sub>3</sub> ).<br>2.10-2.35(2H. m. OCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> ). 4.20-4.40(2H. m. OCH <sub>2</sub> ).<br>5.10-6.20(4H. m. CH-NH. NH <sub>2</sub> ). 6.70-7.10(3H. m. Ar).  |
| 5 2               | 1580                  | 1. 64(6H, d, $J=21$ . 9Hz, $\underline{CH}_3$ -CF- $\underline{CH}_3$ ),<br>2. 10-2. 35(2H, m, OCH <sub>2</sub> $\underline{CH}_2$ ), 4. 25-4. 50(2H, m, OCH <sub>2</sub> ),<br>5. 10-6. 00(4H, m, $\underline{CH}$ - $\underline{NH}$ , $\underline{NH}_2$ ), 6. 81(1H, dd, $J=7$ , 7. 1Hz, $\Delta r$ ),<br>7. 19(1H, d, $J=7$ , 1Hz, $\Delta r$ ), 7. 27(1H, d, $J=7$ , 7Hz, $\Delta r$ )   |
| 5 3               | 1570                  | 1.64(6H. d. J=21.9Hz. CH3-CF-CH3).<br>2.00-2.35(2H. m. OCH2CH2). 4.15-4.35(2H. m. OCH2).<br>5.05-6.05(4H. m. CH-NH. NH2). 6.81(1H. d. J=8.8Hz. Ar).<br>7.06(1H. d. J=8.8Hz. Ar). 7.14(1H. s. Ar)   |
| 5 4               | 1580                  | 1.64(6H. d. J=22. 1Hz. <u>CH<sub>3</sub>-CF-CH<sub>3</sub></u> ).<br>2.05-2.30(2H. m. OCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> ). 4.10-4.30(2H. m. O <u>CH<sub>2</sub></u> ).<br>5.00-6.20(4H. m. <u>CH-NH. NH<sub>2</sub></u> ). 6.45-6.70(2H. m. Ar).<br>7.10-7.30(1H. m. Ar)  |
| 5 5               | 1560                  | 1. 20(3II. t. J=7. 6IIz. CII <sub>2</sub> -CII <sub>3</sub> ). 1. 67(6II. d. J=21. 3IIz. CII <sub>3</sub> -CF-CII <sub>3</sub> ). 2. 05-2. 35(2II. m. OCH <sub>2</sub> CII <sub>2</sub> ). 2. 59(2H. q. J=7. 6IIz. CH <sub>2</sub> -CH <sub>3</sub> ). 4. 00-4. 45(2H. m. OCII <sub>2</sub> ). 5. 00-5. 40(1H. m. CH-NH). 5. 30-5. 60(3II. m. NII. NH <sub>2</sub> ). 6. 68(1II. s. Ar). 6. 72(1H. d. J=7. 3IIz. Ar). 7. 17(1II. d. J=7. 3IIz. Ar) |
| 5 6               | 1560                  | 1. 64(6II. d. J=21. 9Hz. CII <sub>3</sub> -CF-CH <sub>3</sub> ).<br>2. 00-2. 30(2H. m. OCH <sub>2</sub> CII <sub>2</sub> ). 4. 10-4. 35(2H. m. OCH <sub>2</sub> ).<br>5. 00-6. 30(4H. m. CH-NII. NH <sub>2</sub> ). 6. 80-7. 30(3H. m. Ar).  |
| 5 7               | 1560                  | 1. 62(6H, d. J=21. 7Hz. <u>CH<sub>3</sub>-CF-CH<sub>3</sub></u> ), 2. 17(3H, s. Ar- <u>CH<sub>3</sub></u> ), 2. 23(3H, s. Ar- <u>CH<sub>3</sub></u> ), 2. 00-2. 40(2H, m. OCH <sub>2</sub> ), 4. 00-4. 35(2H, m. O <u>CH<sub>2</sub></u> ), 4. 90-5. 30(1H, m. <u>CH-NH</u> ), 5. 80-6. 30(3H, m. <u>NH</u> , <u>NH</u> <sub>2</sub> ), 6. 50(1H, s. Ar), 6. 69(1H, s. Ar)   |
| 5 8               | j                     | 1. 62(6H. d. J=22. 1Hz. CH <sub>3</sub> -CF-CH <sub>3</sub> ) 1. 90-2. 30(2H. m. OCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> ). 2. 16(3H. s. Ar-CH <sub>3</sub> ). 2. 19(3H. s. Ar-CH <sub>3</sub> ). 3. 85-4. 50(2H. m. OCH <sub>2</sub> ). 4. 95-6. 10(4H. m. CH-NH. NH <sub>2</sub> ). 6. 65(1H. d. J=7. 7Hz. Ar). 6. 98(1H. d. J=7. 7Hz. Ar)  |
| 5 9               | 1570                  | 1.65(6H. d. J=21.9Hz, <u>CH<sub>3</sub>-CF-CH<sub>3</sub></u> )<br>2.05-2.30(2H. m. OCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> ). 2.16(3H. s. Ar- <u>CH<sub>3</sub></u> ).<br>2.21(3H. s. Ar- <u>CH<sub>3</sub></u> ). 4.10-4.35(2H. m. O <u>CH<sub>2</sub></u> ).<br>5.00-5.80(4H. m. <u>CH-NH. NH<sub>2</sub></u> ). 6.88(2H. s. Ar)   |

<sup>\*\*</sup>臭化カリウム錠剤法 \*\*溶媒:重クロロホルム、内部標準:テトラメチルシラン(TMS)

表36 IR・NMRデータ .

|       | <del></del>         |   |
|-------|---------------------|---|
| 实施例番号 | I R (cm-!)*' s-FU7> | 'H-NMR'   |
| 6 0   | 1580                | 1. 63(6II. d. J=22. 1IIz. CII <sub>3</sub> -CF-CII <sub>3</sub> ). 1. 95-2. 30(2II. m. OCII <sub>2</sub> CII <sub>2</sub> ).<br>2. 11(3H. s. Ar-CH <sub>3</sub> ). 2. 23(3II. s. Ar-CH <sub>3</sub> ). 4. 15-4. 35(2H. m. OCH <sub>2</sub> ).<br>5. 00-6. 30(4H. m. CH-NH. NH <sub>2</sub> ).<br>6. 69(1H. d. J=7. 9Hz. Ar). 6. 99(1H. d. J=7. 9Hz. Ar)   |
| 6 1   | 1565                | 1. 64(6H. d. J=21. 7Hz. CH <sub>3</sub> -CF-CH <sub>3</sub> ). 2. 00-2. 45(2H. m. OCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> ).<br>2. 13(3H. s. Ar-CH <sub>3</sub> ). 2. 19(3H. s. Ar-CH <sub>3</sub> ). 4. 00-4. 40(2H. m. OCH <sub>2</sub> ).<br>5. 00-5. 70(4H. m. CH-NH. NH <sub>2</sub> ). 6. 62(1H. s. Ar). 7. 00(1H. s. Ar)  |
| 6 2   | 1570                | 1.63(6H. d. J=21.9Hz. <u>CH<sub>3</sub>-CF-CH<sub>3</sub></u> ). 1.90-2.30(2H. m. OCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> ). 3.86(2H. s. <u>CH<sub>2</sub>-Ph</u> ). 4.05-4.30(2H. m. O <u>CH<sub>2</sub></u> ). 5.00-6.20(4H. m. <u>CH-NH. NH.</u> ). 6.73(1H. d. J=8.2Hz. Ar). 6.90-7.30(7H. m. Ar)  |
| 6 3   | 1580                | 1. 65(6H. d. J=22. IIIz. <u>CH<sub>3</sub>-CF-CH<sub>3</sub></u> ). 2. 00-2. 35(2H. m. OCH <sub>2</sub> <u>CH<sub>2</sub></u> ). 3. 73(3H. s. O <u>CH<sub>3</sub></u> ). 4. 10-4. 30(2H. m. O <u>CH<sub>2</sub></u> ). 5. 00-6. 00(4H. m. <u>CH-NH. NH<sub>2</sub></u> ). 6. 76(3H. s. Ar)  |
| 6 4   | 1560                | 1. 60(6II, d. J=22. IIIz. <u>CII<sub>3</sub>-CF-CH<sub>3</sub></u> ). 2. 00-2. 30(2H. m. OCH <sub>2</sub> CII <sub>2</sub> ).<br>4. 10-4. 30(2II. m. O <u>CH<sub>2</sub></u> ). 5. 00-6. 40(4II. m. <u>CII-NII</u> . <u>NII<sub>2</sub></u> ).<br>6. 75-7. 40(8H. m. Λr)  |
| 6 5   | 1560                | 1. 64(6H. d. J=21. 9Hz. <u>CH<sub>3</sub>-CF-CH<sub>3</sub></u> ). 2. 10-2. 35(2H. m. OCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> ).<br>4. 15-4. 35(2H. m. OCH <sub>2</sub> ). 5. 10-6. 00(4H. m. <u>CH-NH. NH<sub>2</sub></u> ).<br>6. 90(1H. d. J=8. 6Hz. \(\lambda r\)). 7. 25-7. 60(7H. m. \(\lambda r\))  |
| 6 6   | 1560                | 1. 19(6H. d. J=6. 8Hz. CH <sub>3</sub> -CH-CH <sub>3</sub> ).<br>1. 64(6H. d. J=22. IHz. CH <sub>3</sub> -CF-CH <sub>3</sub> ). 2. 00-2. 30(2H. m. OCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> ).<br>2. 81(1H. sept. J=6. 8Hz. CH <sub>3</sub> -CH-CH <sub>3</sub> ). 4. 10-4. 30(2H. m. OCH <sub>2</sub> ).<br>5. 00-6. 20(4H. m. CH-NH. NH <sub>2</sub> ). 6. 76(1H. d. J=9. 1Hz. Ar).<br>7. 04(1H. d. J=9. 1Hz. Ar). 7. 09(1H. s. Ar) |
| . 67  | 1580                | 1. 18(3  . t. J=7.6  z. C  C  .).<br>1. 62(6  . d. J=21.9  z. C  CF-C  .). 2. 05-2. 30(2  . m. OC  . C  .).<br>2. 60(2  . q. J=7.6  z. C  C  .). 4. 15-4. 35(2  . m. OC  .).<br>5. 00-6. 40(4  . m. C  N  . N  .). 6. 80(1  . dd. J=7.5. 7. 3  z. Ar).<br>6. 95-7. 20(2  . m. Ar)   |
| 6 8   | 1570                | 1. 65(6H. d. J=22. 1Hz. CH <sub>3</sub> -CF-CH <sub>2</sub> ). 2. 10-2. 35(2H. m. OCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> ).<br>4. 10-4. 30(2H. m. OCH <sub>2</sub> ). 5. 10-6. 20(4H. m. CH-NH. NH <sub>2</sub> ).<br>6. 94(1H. dd. J=8. 0. 7. OHz. Ar). 7. 10-7. 60(7H. m. Ar)   |

<sup>\*\*</sup>臭化カリウム錠剤法

<sup>\*\*</sup>溶媒:重クロロホルム、内部標準:テトラメチルシラン(TMS)

PCT/JP96/01799 WO 97/19936

表37 IR·NMRデータ

|     | 表37 TR・NMR7-フ |                       |   |
|-----|---------------|-----------------------|---|
| 実施6 | 列番号           | I R (cm-1)*1 s-1979*7 | 'H-NMR*2  |
| 6   | 9             | 1580                  | 1.64(6H. d. J=22. 1Hz. CH <sub>3</sub> -CF-CH <sub>3</sub> ). 2.10-2.35(2H. m. OCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> ).<br>2.43(3H. s. SCH <sub>3</sub> ). 4.20-4.50(2H. m. OCH <sub>2</sub> ).<br>5.00-6.20(4H. m. CH-NH. NH <sub>2</sub> ). 6.75-7.15(3H. m. Ar)   |
| ,   | 7 0           | 1580                  | 1. 64(6II. d. J=22. 1Hz. CIICF-CII.). 2. 05-2. 35(2II. m. OCII. CII.). 3. 88(3H. s. OCH.). 4. 20-4. 45(2H. m. OCII.). 5. 00-6. 10(4H. m. CH-NH. NH.). 6. 75-6. 95(3II. m. Ar)   |
|     | 7 1           | 1570                  | 1. 63(6H. d. J=22. 1Hz. $\frac{\text{Cli}_3}{\text{CF}}$ - $\frac{\text{CH}_3}{\text{CH}_2}$ ). 2. 05-2. 30(2H. m. $\frac{\text{CH}_2}{\text{Cli}_2}$ ). 3. 93(2H. s. $\frac{\text{Cll}_2}{\text{Ph}}$ ). 4. 10-4. 35(2H. m. $\frac{\text{OCH}_2}{\text{CH}_2}$ ). 5. 00-6. 10(4H. m. $\frac{\text{CH}}{\text{NH}}$ , $\frac{\text{NH}_2}{\text{NH}_2}$ ). 6. 77(1H. dd. J=7.6. 7. 3Hz. Ar). 6. 96(1H. dd. J=7.6. 2. 3Hz. Ar). 7. 11(1H. dd. J=7.3. 2. 3Hz. Ar). 7. 15-7. 30(5H. m. Ar) |
|     | 7 2           | 1 5 8 0               | 1. 65(6H. d. J=22. IHz. CH <sub>3</sub> -CF-CH <sub>3</sub> ). 2. 00-2. 25(2H. m. OCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> ).<br>2. 15(3H. s. Ar-CH <sub>3</sub> ). 4. 15-4. 35(2H. m. OCH <sub>2</sub> ).<br>5. 00-6. 00(4H. m. CH-NH. NH <sub>2</sub> ). 7. 01(1H. d. J=2. 7Hz. Ar).<br>7. 09(1H. d. J=2. 7Hz. Ar)  |
|     | 7 3           | 1560                  | 1. 64(6H, d. J=22. 1Hz, $\underline{CH_3}$ -CF- $\underline{CH_3}$ ). 2. 05-2. 45(2H, m. OCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> ).<br>2. 22(3H, s. Ar- $\underline{CH_3}$ ). 4. 20-4. 40(2H, m. OCH <sub>2</sub> ).<br>5. 00-6. 20(4H, m. $\underline{CH}$ - $\underline{NH}$ , $\underline{NH_2}$ ). 7. 02(1H, s. Ar), 7. 25(1H, s. Ar)  |
|     | 7 4           | 1 5 6 0               | 1.68(6H. d. J=21.7Hz, <u>CH<sub>3</sub>-CF-CH<sub>1</sub></u> ), 2.10-2.35(2H. m. OCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> ),<br>4.15-4.40(2H. m. OCH <sub>2</sub> ), 5.10-5.80(4H. m. <u>CH-NH. NH<sub>2</sub></u> ),<br>7.00-7.65(8H. m. Ar)  |
|     | 7 5           | 1 5 7 0               | 6.95-7.50(311.m, Ar)  |
|     | 7 6           | 1 5 8 0               | 6.70-7.40(411, m. Ar)   |
|     | 77            | 1580                  | 7. 15(1H. dd. J=8. 4. 2. 6nz. x17. 1. 20(1m. cr   |
|     | 7 8           | 1 5 7                 | 2.00-2.30(2  .m. $OC  _{2}C  _{2}$ ). 2.24(3  .s. $C  _{3}-Ar$ ).<br>4.10-4.30(2  .m. $OC  _{2}$ ). 4.95-5.40(1  .m. $C  _{7}-N  _{1}$ ).<br>6.72(1  .d. $J=9$ .1  z. $Ar$ ). 7.01(1  .d. $J=9$ .1  z. $Ar$ ). 7.03(1  .s. $Ar$ )   |

<sup>\*1</sup>臭化カリウム錠剤法

<sup>\*\*</sup>溶媒: 重クロロホルム、内部標準: テトラメチルシラン(TMS)
\*\*溶媒: 重クロロホルム+重メタノール、内部標準: テトラメチルシラン(TMS)

表38 IR·NMRデータ

|         |                          | 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1  |
|---------|--------------------------|--|
| 実施例番号   | 号 ! R(cm-')*'<br>s-トリアジン | 'H-NMR'  |
| 79      | 1580                     | 2.00-2.30(2  .m.0C   <sub>z</sub> C   <sub>z</sub> ).2.18(3  .s.Ar-C   <sub>3</sub> ).<br>4.15-4.40(2  .m.0C   <sub>z</sub> ).5.10-5.35(1  .m.C  -N  ).<br>6.79(1  .dd, J=8.2.7.6  z.Ar).7.06(1  .d.J=7.6  z.Ar).<br>7.06(1  .d.J=8.2  z.Ar).  |
| 80"     | 1580                     | 2. 05-2. 35(2  . m. $OC  _{z}CH_{z}$ ). 2. 28(3H, s. $Ar-CH_{z}$ ).<br>4. 10-4. 30(2H, m. $OCH_{z}$ ). 5. 05-5. 35(1  . m. $CH-NH$ ).<br>6. 66(1  . s. $Ar$ ). 6. 71(1  . d. $J=7$ . 6  z. $Ar$ ). 7. 10(1H, d. $J=7$ . 6  z. $Ar$ )   |
| 8 1 * 3 | 1570                     | 1.95-2.25(211. m. OCII <sub>2</sub> CII <sub>2</sub> ), 2.19(311. s. Ar-CII <sub>3</sub> ),<br>4.15-4.35(211. m. OCII <sub>2</sub> ), 5.05-5.35(111. m. CII-NII),<br>6.55-6.80(211. m. Ar), 6.70-7.50(311. m. NII. NII <sub>3</sub> ),<br>7.04(111. d. J=7.7112. Ar)   |
| 8 2     | 1550                     | 2. 18(3H. s. Ar- <u>CH<sub>3</sub></u> ). 2. 27(3H. s. Ar- <u>CH<sub>3</sub></u> ).<br>2. 00-2. 35(2H. m. OCH <sub>2</sub> <u>CH<sub>2</sub></u> ). 4. 05-4. 35(2H. m. O <u>CH<sub>2</sub></u> ).<br>5. 00-5. 30(1H. m. <u>CH</u> -NH). 6. 51(1H. s. Ar). 6. 58(1H. s. Ar)   |
| 8 3     | 1560                     | 1.90-2.60(2II.m.OCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> ).2.23(3H.s.Ar-CH <sub>3</sub> ).<br>2.25(3H.s.Ar-CII <sub>3</sub> ).3.90-4.45(2H.m.OCII <sub>3</sub> ).<br>4.95-5.25(1H.m.CII-NH).6.70(1H.s.Ar).6.95(1H.s.Ar)  |
| 8 4     | 1560                     | 1. 20(3H, t. J=7.6Hz, Cli <sub>2</sub> -CH <sub>3</sub> ), 2. 00-2. 40(2H, m, OCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> ), 2. 57(2H, q, J=7.6Hz, Cli <sub>2</sub> -Cli <sub>3</sub> ), 3. 95-4. 45(2H, m, OCH <sub>2</sub> ), 5. 00-6. 20(4H, m, Cli-Nil, Nil <sub>2</sub> ), 6. 67(1H, s, Ar), 6. 72(1H, d, J=7.3Hz, Ar), 7. 10(1H, d, J=7.3Hz, Ar)    |
| 8 5     | 1580                     | 2. 10-2. 40(2II. m. OCII. CII. ). 4. 10-4. 35(2II. m. OCII. ).<br>4. 90-5. 90(5H. m. CIIF. CII. NII. NII. ).<br>6. 70-7. 35(4II. m. Ar.)   |
| 8 6     | 1580                     | 0. 93(3H. t. J=7. 3Hz. CH <sub>3</sub> ). 1. 40-2. 30(5H. m. OH. OCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> . CH <sub>2</sub> -CH <sub>3</sub> ). 4. 10-4. 30(3H. m. OCH <sub>2</sub> . CH-OH). 4. 90-6. 00(4H. m. CH-NH. NH <sub>2</sub> ). 6. 72(1H. d. J=8. 6Hz. Ar). 7. 09(1H. dd. J=8. 6. 2. 4Hz. Λr). 7. 18(1H. d. J=2. 4Hz. Λr)                   |
| 8 7     | 1570                     | 0. 85-1. 15(3H. m. CH <sub>2</sub> ).<br>1. 40-2. 30(10H. m. OCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> . CH <sub>2</sub> -CH <sub>3</sub> . THP).<br>3. 20-4. 40(5H. m. OCH <sub>2</sub> . OCH. THP).<br>4. 60-5. 90(5H. m. CH-NH. NH <sub>2</sub> . THP). 6. 72(1H. d. J=8. 6Hz. Ar).<br>7. 10(1H. dd. J=8. 6. 2. 4Hz. Ar). 7. 22(1H. d. J=2. 4Hz. Ar) |

<sup>\*1</sup>奥化カリウム錠剤法

<sup>\*\*</sup>溶媒:重クロロホルム、内部標準:テトラメチルシラン(TMS)

<sup>\*\*</sup>溶媒:重アセトン、内部標準:テトラメチルシラン(TMS)

<sup>\*\*</sup>溶媒:重クロロホルム+重メタノール、内部標準:テトラメチルシラン(TMS)

及3.9 IR NMFデータ ...

| 実施例书号 | I R(cm ')*'<br> sートリアジン |   |
|-------|-------------------------|---|
| 8 8   | 1570                    | 2.10-2.40(2H.m.OCH <sub>z</sub> CH <sub>z</sub> ),4.10-4.40(2H.m.O <u>CH<sub>z</sub></u> ),<br>5.10-5.45(1H.m. <u>CH</u> -NH),5.50-6.00(3H.m.CH- <u>NH</u> , <u>NH<sub>z</sub></u> )<br>7.00-7.60(8H.m.Ar)  |
| 8 9   | 1570                    | 1.95-2.30(2H.m.OCHzCHz),4.15-4.40(2H.m.OCHz),<br>5.10-5.50(1H.m.CH-NH),<br>6.60-7.40(4H.m.Ar)   |
| 9 0   | 1570                    | 2.20-2.45(2H,m,OCH <sub>z</sub> CH <sub>z</sub> ),4.15-4.50(2H,m,O <u>CH<sub>z</sub></u> ),<br>5.10-6.00(4H,m, <u>CH-NH</u> , <u>NH</u> <sub>z</sub> )<br>7.00-7.50(3H,m,Ar)  |
| 9 1   | 1570                    | 1.63(6H,d,J=22.14Hz,CH <sub>1</sub> -CF-CH <sub>3</sub> ),<br>1.65-1.90(4H,m,-CH <sub>2</sub> -CH <sub>2</sub> -CH <sub>2</sub> -CH <sub>2</sub> -)<br>2.05-2.25(2H,m,-0-CH <sub>2</sub> -CH <sub>2</sub> -)<br>2.50-2.80(4H,m,-CH <sub>2</sub> -CH <sub>2</sub> -CH <sub>2</sub> -CH <sub>2</sub> -)<br>4.15-4.35(2H,m,-0-CH <sub>2</sub> -CH <sub>2</sub> -)<br>5.00-6.00(4H,m,-NH-CH-,-NH <sub>2</sub> )<br>6.63(1H,d,J=7.83Hz,Ar)<br>7.00(1H,d,J=7.83Hz,Ar) |
| 9 2   | 1570                    | 1.63(6H,d,J=22.14Hz,CH <sub>3</sub> -CF-CH <sub>2</sub> ),<br>1.95-2.30(4H,m,-0-CH <sub>2</sub> -CH <sub>2</sub> -,-CH <sub>2</sub> -CH <sub>2</sub> -CH <sub>2</sub> -)<br>2.70-3.00(4H,m,-CH <sub>2</sub> -CH <sub>2</sub> -CH <sub>2</sub> -)<br>4.15-4.35(2H,m,-0-CH <sub>2</sub> -CH <sub>2</sub> -)<br>5.00-6.00(4H,m,-NH-CH-,-NH <sub>2</sub> )<br>6.77(1H,d,J=7.83Hz,Ar)  |
| 9 3   | 1550                    | 1.28(9H.s.t-Bu) 2.15-2.40(2H.m0-CH <sub>2</sub> -CH <sub>2</sub> -) 4.25-4.55(2H.m0-CH <sub>2</sub> -CH <sub>2</sub> -) 5.00-5.60(4H.mNH-CH-,-NH <sub>2</sub> ) 7.25-7.55(4H.m.Ar) 7.65-7.80(1H.m.Ar) 8.10-8.30(1H,m.Ar)  |
| 9 4   | 1590                    | 2.10-2.40(2H,m,-0-CH <sub>2</sub> -CH <sub>2</sub> -)<br>4.20-4.65(2H,m,-0-CH <sub>2</sub> -CH <sub>2</sub> -)<br>5.20-6.00(4H,m,-NH-CH-,-NH <sub>2</sub> )<br>7.25-7.35(2H,m,Ar)<br>7.40-7.60(2H,m,Ar)<br>7.70-7.85(1H,m,Ar)<br>8.10-8.30(1H,m,Ar)   |

£40 12 · VMR=---

| 実施例番号 | I R(cm ')*<br>  s - トリアジン |   |
|-------|---------------------------|---|
| 9 5   | 1570                      | 1.65(6H, d, J=22.05Hz, CH <sub>1</sub> -CF-CH <sub>2</sub> ),<br>2.15-2.35(2H, m, -0-CH <sub>2</sub> -CH <sub>2</sub> -)<br>4.20-4.60(2H, m, -0-CH <sub>2</sub> -CH <sub>2</sub> -)<br>5.15-6.00(4H, m, -NH-CH-, -NH <sub>2</sub> )<br>7.32(2H, s-Ar)<br>7.41-7.59(2H, m, Ar)<br>7.65-7.85(1H, m, Ar)<br>8.10-8.25(1H, m, Ar) |
| 96**  | 1 5 6 5                   | 2.10-2.50(2H,m,-0-CH <sub>2</sub> -CH <sub>2</sub> )<br>4.25-4.65(2H,m,-0-CH <sub>2</sub> -CH <sub>2</sub> )<br>5.40-6.00(4H,m,-NH-CH-,-NH <sub>2</sub> )<br>6.90-7.20(1H,m,Ar)<br>7.25-7.65(2H,m,Ar)<br>7.65-8.00(3H,m,Ar)   |
| 97**  | 1540                      | 1.63(6H,d,J=22.08Hz,CIL,-CF-CH,),<br>2.05-2.45(2H,m,-0-CH <sub>2</sub> -CH <sub>2</sub> -)<br>4.25-4.60(2H,m,-0- <u>CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-)</u><br>5.50-6.60(4H,m,- <u>NH-CH-,-NH<sub>2</sub>)</u><br>6.80-7.20(1H,m,Ar)<br>7.25-7.60(2H,m,Ar)<br>7.60-8.05(3H,m,Ar)  |
| 98*4  |                           | 1.65(6H,d,J=21.9Hz,CH <sub>3</sub> -CF-CH <sub>3</sub> ),2.10-2.40(2H,m,0CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> ),<br>3.05(3H,s,SO <sub>2</sub> -CH <sub>2</sub> ),4.25-4.45(2H,m,0CH <sub>2</sub> ),<br>5.20-5.40(1H,m,-CH-NH),7.00(1H,d,J=8,6Hz,Ar),<br>7.72(1H,dd,J=8.6 2.2Hz,Ar),7.90(1H,d,J=2,2Hz,Ar)                           |
| 9 9   | 1560                      | 1.65(611,d,J=21.911z,CII,-CF-CII,),2.15-2.40(211,m,OCH,CH,2),<br>0.22(9H,s,SO,-CH,2),4.30-4.55(2H,m,OCH,2),<br>0.15-6.00(4H,m,-CH-NH,-NH,2),7.04(1H,dd,J=7.7,7.7Hz,Ar),<br>7.57(1H,dd,J=7.7, 1.8Hz,Ar),7.90(1H,dd,J=7.7, 1.8Hz,Ar)  |
| 100   | 1 5 7 0 5<br>6            | .65(6H,d,J=22.14.Hz,CH <sub>J</sub> -CF-CH <sub>A</sub> ),<br>.10-2.30(2H,m,-0-CH <sub>2</sub> -CH <sub>2</sub> -)<br>.25-4.40(2H,m,-0-CH <sub>2</sub> -CH <sub>2</sub> -)<br>.20-6.10(4H,m,-NH-CH <sub>-</sub> ,-NH <sub>2</sub> )<br>.87(1H,d,J=8.37Hz,Ar)<br>.45(1H,dd,J=8.37,1.98Hz,Ar)<br>.61(1H,d,J=1.98Hz,Ar)          |

- \*\* 臭化カリウム錠剤法
- \*\*: 重クロロホルム、内部標準: テトラメチルシラン (TMS)
- \*\*: 重アセトン、内部標準: テトラメチルシラン (TMS)
- \*\*: 重クロロホルム+メタノール、内部標準: テトラメチルシラン(TMS)

# [除草剤実施例]

## (1)除草剤の調製

担体としてタルク(商品名:ジークライト)97重量部、界面活性剤としてアルキルアリールスルホン酸(商品名:ネオペレックス、花玉アトラス(株)製)1.5重量部、およびノニオン型とアニオン型の界面活性剤(商品名:ソルポール800A、東邦化学工業(株)製)1.5重量部を均一に粉砕混合して、水和剤用担体を得た。

この水和剤用担体90重量部と上記実施例1~3、5~13、15、16、3 2~90、98および99で得られた本発明化合物(実施例Noを本発明化合物 Noとする。)10重量部を均一に粉砕混合して、それぞれ除草剤を得た。

### (2) 茎葉処理試験

畑地土壌を充填した1/5000アールワグネルボットにオナモミ、イチビ、アメリカアサガオ、オオイヌタデ、チョウセンアサガオ、アオゲイトウ、イヌホウズキの雑草種子およびワタの種子を播種し、覆土後、温室内で育成し、これら植物の1~2葉期に上記(1)で得た所定量の所定の除草剤を水に懸濁し、200リットル/ヘクタール相当の液量で茎葉部へ均一にスプレー散布した。その後温室内で育成し、処理後20日目に除草効果および作物への薬害を判定した。結果を表41~44に示す。

なお、除草効果および作物薬害は下記の基準に従って表示した。

#### (基準)

| 除草効果 | 残草重無処理比(%) |
|------|------------|
| 0    | 81~100     |
| 1    | 61~80      |
| 2    | 4 1 ~ 6 0  |
| 3    | 2 1 ~ 4 0  |
| 4    | 1 ~ 2 0    |
| 5    | 0          |

作物薬害

残草重無処理比(%)

| -                | 100   |
|------------------|-------|
| ±                | 95~99 |
| . +              | 90~94 |
| <del>+ +</del> . | 80~89 |
| +++.             | 0~79  |

ここで、残草重無処理比=(処理区の残草重/無処理区の残草重)×100で 求めた。

表41:茎葉処理試験

| 除草剤の  | 薬量   |      |                   | 除     | 屋 3  | 効 果   |                |             | ワタ       |
|-------|------|------|-------------------|-------|------|-------|----------------|-------------|----------|
| 有効成分  | g/ha | オナモミ | 1 <del>5</del> 'E | i     | オオイヌ | 1     | 1              | 13          | 薬害       |
|       |      |      |                   | アサカ゛オ | 97   | アサカ゛オ | <b>ケ</b> " イトウ | <b>ホウズキ</b> |          |
| 化合物 2 | 1000 | 5    | 5                 | 4     | 5    | 5     | -              | 5           | _        |
| 化合物 5 | "    | 5    | 5                 | 5     | 5    | 5     | 5              | 5           | ±        |
| 化合物 6 | //   | 2    | 3                 | 5     | 5    | 5     | 5              | 5           | ±        |
| 化合物7  | "    | 5    | 5                 | 5     | 5    | 5     | 5              | 5           | -        |
| 化合物8  | "    | 5    | 5                 | 5     | 5    | 5     | 5              | 5           | +        |
| 化合物 9 | "    | 2    | 5                 | 5     | 5    | 5     | 5              | 5           | _        |
| 化合物10 | "    | 5    | 5                 | 5     | 5    | 5     | 5              | 5           | <u>±</u> |
| 化合物11 | "    | 5    | 2                 | 5     | 5    | 5     | 5              | 5           | _        |
| 化合物12 | "    | 5    | 5                 | 5     | 5    | 5     | 5              | 5           | +        |
| 化合物13 | "    | 5    | 5                 | 2     | 5    | 5     | 5              | 5           | _        |
| 化合物15 | "    | 5    | 5                 | 3     | 5    | 5     | 4              | 5           | _        |
| 化合物16 | "    | 4    | 5                 | 5     | 5    | 5     | . 5            | 5           | +        |

表42 茎葉処理試験

| 除草剤の   | 変        |               |     | 除草                                | . 効 果      |                |                      |                |          |
|--------|----------|---------------|-----|-----------------------------------|------------|----------------|----------------------|----------------|----------|
| 有効成分   | g/ha     | <b>#</b> ##\$ | 1ft | <b>アメリカ</b><br>アサカ <sup>・</sup> オ | ##13<br>97 | チョウセン<br>アサカニオ | 7 <del>1</del> 1 + 9 | 13 ± 7<br>2" ‡ | ワタ<br>薬害 |
| 化合物 32 | 1000     | 5             | 5   | 5                                 | 5          | 5              | 5                    | 5              | ±        |
| 化合物 33 | "        | 5             | 5   | 3                                 | 5          | 5              | 5                    | 5              | ±        |
| 化合物 34 | "        | 5             | 5   | 2                                 | 5          | 5              | 5                    | 5              | _        |
| 化合物 35 | "        | 5             | 5   | 2                                 | 5          | 5              | 5                    | 5              | -        |
| 化合物 36 | "        | 3             | 3   | 2                                 | 3          | 3              | 3                    | 3              | _        |
| 化合物 37 | ."       | 4             | 5   | 3                                 | 4          | 4              | 5                    | 5              | -        |
| 化合物 38 | "        | 3             | 4   | 1                                 | 5          | 5              | 5                    | 5              | ±        |
| 化合物 39 | <i>"</i> | 4             | 3   | 5                                 | 5          | 5              | 4                    | 4              | -        |
| 化合物 40 |          | 4             | 2   | 2                                 | 5          | 5              | 2                    | 3              | -        |
| 化合物 42 | <i>"</i> | 4             | 5   | 4                                 | 5          | <sup>-</sup> 5 | 5                    | 5              | ±        |
| 化合物 44 | "        | 2             | 3   | 3                                 | 5          | 5              | 5                    | 5              | -        |
| 化合物45  | . "      | 3             | 5   | 5                                 | 5          | 5              | 5                    | 5              | ±        |
| 化合物46  | "        | 5             | 5   | ā                                 | 5          | 5              | 5                    | 5              | +        |
| 化合物 48 | "        | 3             | 3   | 2                                 | 5          | 2              | 2                    | 2              | _        |
| 化合物49  | "        | 3             | 4   | 2                                 | 5          | 2              | 2                    | 5              | -        |
| 化合物50  | "        | 5             | 5   | 5                                 | 5          | 3              | 5                    | 5              | _        |
| 化合物51  | "        | 3             | 3   | 2                                 | 4          | 2              | 5                    | 5              | -        |
| 化合物 52 | "        | 4             | 4   | 2                                 | 5          | 4              | 5                    | 5              | ±        |
| 化合物 53 | "        | 5             | 4   | 2                                 | 5          | 3              | 4                    | 5              | -        |
| 化合物54  | "        | 5             | 5   | 4 .                               | 5          | 5              | 5                    | 5              | -        |

表43 茎葉処理試験

| 除草剤の   | 薬 量      |               |      | 除草            | <del></del>  |                |              | <del></del>    |                  |
|--------|----------|---------------|------|---------------|--------------|----------------|--------------|----------------|------------------|
| 有効成分   | g/ha     | <b>#</b> ##\$ | íft. | 7メリカ<br>アサカニオ | \$\$13<br>97 | チョウセン<br>アサカ・オ | 7#<br>5° 119 | 13 ± 9<br>2" ± | ワ <i>タ</i><br>薬害 |
| 化合物55  | 1000     | 3             | 3    | 3             | 5            | 4              | 4            | 5              | ±                |
| 化合物56  | "        | 5             | 5    | 2             | 5            | 5              | 4            | 5              | _                |
| 化合物59  | "        | 5             | 4    | 3             | 5            | 5              | 2            | 5              | ±                |
| 化合物60  | "        | 4             | 3    | 3             | 5            | 5              | 4            | 5              | _                |
| 化合物61  | "        | 4             | 5    | 3             | _ 5          | 4              | 3            | 3              | _                |
| 化合物62  | "        | 2             | 5    | 3             | 4            | 2              | 3            | 4              | _                |
| 化合物63  | "        | 5             | 3    | 3             | 5            | 4              | 4            | 5              | ±                |
| 化合物64  | "        | 3             | 4    | 4             | 4            | 3              | 3            | 4              | _                |
| 化合物65  | "        | 4             | 4    | 4             | 5            | 4              | 3            | 5              | ±                |
| 化合物66  | <i>"</i> | 2             | 3    | 2             | 3            | 3              | 5            | 4              | -                |
| 化合物67  | "        | 4             | 4    | 3             | 4            | 4              | 5            | 4              | _                |
| 化合物.69 | "        | 3             | 3    | 3             | 4            | 3              | 2            | 4              | -                |
| 化合物70  | "        | 3             | 2    | 2             | 4            | 3              | 5            | 5              | -                |
| 化合物72  | "        | 5             | 4    | 4             | 5            | 5              | 3            | 5              | -                |
| 化合物73  | <i>"</i> | 3             | 5    | 2             | 5            | 5              | 5            | 5              | -                |
| 化合物 74 | "        | 3             | 3    | 3             | 3            | 2              | 3            | 3              | _                |
| 化合物 75 | "        | 3             | 3    | 2             | 5            | 4              | 4            | 3              | _                |
| 化合物76  | "        | 5             | 5    | 4             | 5            | 5              | 4            | 5              | _                |
| 化合物77  | "        | 3             | 2    | 2             | 5            | 5              | 5            | 5              | -                |
| 化合物78  | "        | 3             | 3    | 4             | 5            | 4              | 4            | 5              | -                |
| 化合物79  | "        | 2             | 2    | 3             | 5            | 5              | 5            | 5              | ±                |

**委**44 茎葉処理試験

|         | 7707 |      | 除 草 効 果 |                            |            |                             |             |              |                  |
|---------|------|------|---------|----------------------------|------------|-----------------------------|-------------|--------------|------------------|
| 除草剤の    |      | #†E3 | 1ft°    | 7メリカ<br>7サカ <sup>-</sup> オ | ##1₹<br>## | チョウセン<br>アサカ <sup>・</sup> オ | 7#<br>5~1F9 | イヌキウ<br>ス* キ | ワタ<br>薬 <b>客</b> |
| 化合物80   | 1000 | 3    | 4.      | 3                          | 5          | 5                           | 5           | 5            | _                |
| 化合物82   | "    | 5    | 2       | 2                          | 4          | 2                           | 2           | 5            | _                |
| 化合物83   | "    | 3    | 4       | 3                          | 5          | 5                           | 3           | 5            | _                |
| 化合物 85. | "    | 5    | 5       | 5                          | 5          | 5                           | 5           | 5            | _                |
| 化合物86   | "    | . 3  | 2       | 3                          | 5          | 5                           | 5           | 4            | _                |
| 化合物88   | "    | 3    | 3 .     | 3                          | 3          | 2                           | 3           | 3            | _                |
| 化合物89   | "    | 2    | 2       | 2                          | 5          | 4                           | 5           | 5            | _                |
| 化合物90   | "    | 2    | 2       | 2                          | 5          | 4                           | 5           | 4            | _                |
| 化合物99   | "    | 3    | 3       | 3                          | 4          | 5                           | 4           | 5            | _                |

表41~44の結果から、本発明のトリアジン誘導体を含有する除草剤は、茎葉処理において、ワタに薬害を与えることなく、広範な畑地雑草を低薬量で防除できることが明らかになった。なかでも化合物2、7、9、13、15、34、35、37、50、54、61、62、73、76および85は、ワタに対して高い安全性を示す一方、ワタと同じアオイ科雑草であるイチビに対しては高い除草効果を示し、特に優れた属間選択性を有することがわかる。

#### (3) 畑地土壌処理試験

畑地上壌を充填した 1 / 5 0 0 0 アールワグネルボットにオナモミ、イチビ、アメリカアサガオ、チョウセンアサガオ、アオゲイトウ、エノコログサ、メヒシバの雑草種子およびワタの種子を播種し、覆土後、上記(1)で得た所定量の所定の除草剤を水に懸濁して土壌表面に均一に散布した。その後、温室内で育成し、処理後 2 0 日目に除草効果および作物への薬害を判定した。結果を表 4 5 ~ 4 8 に示す。

なお、除草効果および作物薬害は(2) 茎葉処理試験において記述した基準に 従って表示した。

表 4 5 : 畑地土壌処理試験

| 除草剤の  | 薬量          |      |     | 除     | 草刻    | 」 果   |     |               | ワタ |
|-------|-------------|------|-----|-------|-------|-------|-----|---------------|----|
| 有効成分  | g/ha        | オナモミ | 154 |       | チョウセン | 1     |     | <b>メヒシハ</b> ゛ | 薬害 |
|       |             |      |     | アサカ・オ | アサカ゛オ | ケ゛イトウ | ク゛サ |               |    |
| 化合物 1 | 3000        | 5    | 5   | 5     | 5     | 5     | 5   | 5             | _  |
| 化合物 2 | //          | 5    | 5   | 5     | 5     | 5     | 5   | 5             | _  |
| 化合物3  | 11          | 5    | 5   | 5     | 5     | 5     | 5   | 5             | +  |
| 化合物 5 | 11          | 3    | 5   | 2     | 5     | 5     | 5   | 5             | +  |
| 化合物 8 | <i>II</i> . | 3    | 5   | 5     | 5     | 5     | 5   | 5             | ±  |
| 化合物10 | "           | 5    | 5   | 5     | 5     | 5     | 5   | 5             | +  |
| 化合物12 | //          | 5    | 5   | 5     | 5     | 5     | 5   | 5             | +  |
| 化合物13 | "           | 3    | 5   | 5     | 5     | 5     | 5   | 5             | _  |
| 化合物15 | "           | 5    | 5   | 5     | 5     | 5     | 5   | 5             | _  |
| 化合物16 | //          | 5    | 5   | 5     | 5     | 5     | 5   | 5             | +  |

表46 畑地土壤処理試験

| 除塩剤の   | 変 疏      |             |      | 1,T                    | 効 果            |               |              |           |      |
|--------|----------|-------------|------|------------------------|----------------|---------------|--------------|-----------|------|
| 有効成分   | g/ha     | <b>#</b> ## | ſ₹t* | 7 \$ 11 h<br>7 # h * x | チョウセン<br>アサカ゜オ | 7#<br>5° (159 | 1/30<br>9° # | ≯t<br>シ∧* | ワタ薬容 |
| 化合物 32 | 3000     | 5           | 5    | ā                      | 5              | 5             | 5            | 5         | +    |
| 化合物 33 | "        | 5           | 5    | 5                      | 5              | 5             | 5            | 5         | ±    |
| 化合物 34 | "        | 3           | 5    | 4                      | 5              | 5             | 5            | 2         | _    |
| 化合物35  | . " .    | 5           | 5    | 5                      | 5 .            | 5             | 5            | 5         | _    |
| 化合物36  | "        | 3           | 4    | 3                      | 3              | 3             | 3            | 4         | -    |
| 化合物37  | "        | 3           | 5    | 3                      | 3              | 5             | 3            | 4         | -    |
| 化合物38  | . "      | 5           | 4    | 5.                     | 5              | 5             | 4            | 5         | _    |
| 化合物39  | "        | 5           | 5    | 3                      | 5              | .5            | 5            | 4         | ±    |
| 化合物40  | "        | -5          | 2    | 2                      | 5              | 5             | 5            | 5         | -    |
| 化合物41  | "        | 3           | 2    | 2                      | 3              | 3             | 3            | 3         | -    |
| 化合物42  | "        | 5 ,         | 5    | 5                      | 5              | 5             | 5            | 5         | +    |
| 化合物43  | <i>"</i> | 3           | 3    | 3                      | 3              | 4             | 3            | 3         | _    |
| 化合物44  | "        | 5           | 5    | 4                      | 5              | 5             | 5            | 5         | _    |
| 化合物 45 | "        | 3           | 5    | 3                      | 5              | 5             | 4            | 5         | ±    |
| 化合物 46 | <i>"</i> | 5           | 5    | 1                      | 5              | 5             | -5           | 5         | _    |
| 化合物 47 | "        | 4           | 4    | 3                      | 4              | 5             | 3            | 3         | _    |
| 化合物 48 | "        | 5           | 5    | 3                      | 5              | 5             | 5            | 5         | -    |
| 化合物49  | "        | 5           | 5    | 3                      | 5              | 5             | 5            | 5         | _    |
| 化合物50  | "        | 5           | 5    | 3                      | 5              | 5             | 5            | 5         | -    |
| 化合物51  | "        | 5           | 5    | 4                      | 5              | 5             | 5            | 5         | ÷    |

表47 烟地土壤処理試験

| 除草剤の   | W W  |      |      | 除京                       | 劝 果                         |             |             |           |            |
|--------|------|------|------|--------------------------|-----------------------------|-------------|-------------|-----------|------------|
| 有効成分   | g/ha | オナモミ | 1ft* | 7 \$ 11 h<br>7 \$ h * \$ | チョウセン<br>アサカ <sup>*</sup> オ | 71<br>7 110 | 1/30<br>9^# | ≯t<br>ÿ∧* | ワタ変容       |
| 化合物52  | 3000 | 5    | 5    | 3                        | 5                           | 5           | 5           | 5         | _          |
| 化合物53  | "    | 3    | 5    | 3                        | 5                           | 5           | 2           | 5         | -          |
| 化合物54  | "    | 5    | 5    | 4                        | 4                           | 5           | 3           | 3         | _          |
| 化合物55  | "    | 1    | 5    | 1                        | 5                           | 5           | 5           | 5         | ±          |
| 化合物56  | "    | 3    | 4    | 3                        | i]                          | 5           | 5           | 5         | -          |
| 化合物57  |      | 3    | 3    | 3                        | 5 .                         | 5           | 3           | 3         | -          |
| 化合物58  | ,,   | 3    | 3    | 3                        | 4                           | 5           | 3           | 3         | -          |
| 化合物59  | "    | 3    | 5    | 3                        | 5                           | 5           | 5           | 5         | -          |
| 化合物60  | "    | 3    | 5    | 3                        | 4                           | 5           | 5           | 5         | -          |
| 化合物61  | "    | 3    | 5    | 3                        | 5                           | 5           | 5           | 5         | ±          |
| 化合物62  | "    | 3    | 3    | 3                        | 4                           | 4           | 4           | 4         | -          |
| 化合物63  | "    | 3    | 3    | 4                        | 4}                          | 5           | 5           | 5         | <u>.</u> ± |
| 化合物64  | "    | 3    | 5    | 4                        | 5                           | 5           | 5           | 5         | ± .        |
| 化合物65  | "    | 4    | 5    | 4                        | 4]                          | 5           | 5           | 4         | _          |
| 化合物66  | "    | 4    | 3    | 4                        | 4                           | 3           | 3           | 3         | -          |
| 化合物67  | "    | 3    | 1    | 3                        | 4                           | 5           | 4           | 4         | -          |
| 化合物 68 | "    | 3    | 4    | 3                        | 4                           | 5           | 4           | 4         |            |
| 化合物69  | "    | 4    | 3    | 3                        | 4                           | 4           | 4           | 4         | -          |
| 化合物 70 | "    | 3    | 5    | 3                        | 5                           | 5           | 5           | 4         | ±          |
| 化合物71  | "    | 3    | 5    | 3                        | 5                           | 5           | 5           | 5         | -          |

表 4 8 加地土壤処理試験

| r      | T    | Т                       | 2010 |     |                             |             |      |           | ,    |
|--------|------|-------------------------|------|-----|-----------------------------|-------------|------|-----------|------|
| 除草剤の   | 薬 爪  |                         |      | 除二章 | 劝 果                         |             |      |           |      |
| 有効成分   | g/ha | <i>\$7</i> <del>€</del> | 17t" | 7   | チョウセン<br>アサカ <sup>*</sup> オ | 71<br>5°119 | 1/30 | メヒ<br>シハ・ | ワタ変容 |
| 化合物72  | 3000 | 3                       | 3    | 3   | 4                           | 4           | 4    | 3         | _    |
| 化合物73  | "    | 4                       | 5    | 4   | 5                           | 5           | 5    | 5         | _    |
| 化合物74  | "    | -3                      | 3    | 3   | 3                           | 3           | 3    | 3         | -    |
| 化合物75  | "    | 3                       | 3    | 3   | 1                           | 5           | 4    | .3        | -    |
| 化合物 76 | "    | 5                       | 5    | 5   | 5                           | 5           | 5    | 5         | -)-  |
| 化合物.77 | "    | 4                       | 4    | 3   | 4                           | 5           | 3    | 3         | -    |
| 化合物78  | "    | 3                       | 5    | 5   | 5                           | 5           | 5    | 5         | ±    |
| 化合物79  | "    | 3                       | 4    | 5   | 5                           | 5           | 4    | 4         | -    |
| 化合物80  | "    | 3                       | 5    | 4   | 5                           | 5           | 5    | 5         | _    |
| 化合物81  | ,,   | 2                       | 3    | 3   | 4                           | 3           | 3    | 3         | _    |
| 化合物82  |      | 5                       | 4    | 4   | 4                           | 5           | 3    | 3         | _    |
| 化合物83  | "    | 3                       | 3    | 3   | 3                           | 5           | 3    | 4         | _    |
| 化合物84  | "    | 4                       | 5    | 3   | 5                           | 5           | 5    | 5         | _    |
| 化合物85  | "    | 4                       | 3    | 3   | 3                           | 5           | 3    | 3         | _    |
| 化合物86  | "    | 3                       | 5    | 3   | 5                           | 5           | 5    | 5         |      |
| 化合物87  | "    | 3                       | 3    | 3   | 3                           | 5           | 3    | 3         | _    |
| 化合物88  | ,,   | 3                       | 3    | 3   | 3                           | 3           | 3    | 3         | _    |
| 化合物 89 | "    | 5                       | 5    | 4   | 5                           | 5           | 5    | 5         | -    |
| 化合物 90 | "    | 3                       | 3    | 3   | 4                           | 5           | 3    | 3         | _    |
| 化合物98  | "    | 5                       | 3    | 5   | 3                           | 5           | 3    | 3         | ±    |
| 化合物99  | "    | 3                       | 3    | 3   | 3                           | 4           | 3    | 3         | _    |

表  $45 \sim 48$ の結果から、本発明のトリアジン誘導体を含有する除草剤は、畑地土壌処理において、ワタに薬害を与えることなく、広範な畑地雑草を低薬量で防除できることが明らかになった。なかでも化合物 1、2、13、15、34、35、37、44、46、48、49、50、52、53、54、59、60、65、71、73、80、84、86および 89は、ワタに対して高い安全性を示す一方、ワタと同じアオイ科維草であるイチビに対しては高い除草効果を示し、特に優れた属間選択性を有することがわかる。

## 産業上の利用可能性

本発明のトリアジン誘導体は、ワタに対する薬害がなく、ワタと同じアオイ科 雑草であるイチビを含む広範な畑地維草を低薬量で選択的に防除することができ、 ワタ畑用除草剤の有効成分として極めて有用である。

## 請求の範囲

## 1. 一般式(I)

[式中、Xはハロゲン原子、ヒドロキシル基、シアノ基、C₁~C₀アルキル基、C₁~C₀アルコキシ基、C₁~C₀アルキルチオ基、C₁~C₀アルキルスルホニル基、C₁~C₀ハロアルキル基、C₁~C₀ハロアルコキシ基、フェニル置換C₁~C₀アルキル基、フェニル置換C₁~C₀アルキル基、フェニル基またはフェノキシ基を示し、Xが複数ある場合、複数のXはたがいに同一でも異なっていてもよく、また、隣接する2つのXがベンゼン環中の炭素−炭素結合とともに飽和もしくは不飽和の五員環または六員環を形成していてもよい。nは0または1~4の整数を示す。

#### Rは

- (1) C, ~ C, アルキル基、または
- (2)i)ハロゲン原子、
  - ii)ヒドロキシル基、
- iii)アルキル部分にヘテロ原子を含有してもよい $C_1 \sim C_8$ アルコキシ基からなる群から選ばれる1 種または2 種の置換基を $1\sim 1$  3 個有する置換 $C_1\sim C_8$ アルキル基を示す。

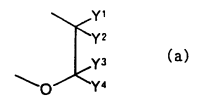
Yは1~8個の $C_1$ ~ $C_1$ アルキル基で置換されていてもよい $C_2$ ~ $C_1$ アルキレン基または式(a)

$$\begin{array}{ccc}
Y^1 \\
Y^2 \\
Y^3 \\
Y^4
\end{array}$$
(a)

(Y¹~Y¹はそれぞれ独立して水素原子またはC₁~C₁アルキル基である)で表される2価の基を示す。]

で表されるトリアジン誘導体。

- 2.  $XがC_1 \sim C_4$  アルキル基またはハロゲン原子である請求項 1 に記載のトリアジン誘導体。
- 3. Xがメトキシ基、メチルチオ基、メチルスルホニル基、トリフルオロメチル基、トリフルオロメトキシ基、フェノキシエチル基、フェニル基およびフェノキシ基からなる群から選ばれる請求項1に記載のトリアジン誘導体。
- 4. nが1または2の整数である請求項2に記載のトリアシン誘導体。
- 5. nが2であるとき、2個のXはそれぞれ独立して $C_1 \sim C_6$ アルキル基またはハロゲン原子である請求項4に記載のトリアジン誘導体。
- 6. nが0である請求項1に記載のトリアジン誘導体。
- 7.  $Yが1個のC_1 \sim C_4 アルキル基で置換されたプロピレン基である請求項1$ に記載のトリアジン誘導体。
- 8. Yがメチル基で置換されたプロピレン基である請求項7に記載のトリアジン誘導体。
- 9. Yが、式 (a)



( $Y^1 \sim Y^4$ はそれぞれ独立して水素原子または $C_1 \sim C_4$ アルキル基である)で表される2 価の基である請求項1に記載のトリアジン誘導体。

- 10.  $Y'\sim Y'$ がそれぞれ独立して水素原子またはメチル基である請求項9に記載のトリアジン誘導体。
- 11. RがC、~C。アルキル基である請求項1に記載のトリアジン誘導体。
- 12. Rがフッ素原子、塩素原子または臭素原子で置換された $C_1 \sim C_0 r n$ キル基である請求項1に記載のトリアジン誘導体。

- 14. Rがヒドロキシル基で置換されたC<sub>1</sub>~C<sub>6</sub>アルキル基である請求項1に 記載のトリアジン誘導体。
- 15. Rが-CH<sub>2</sub>OH基、-C<sub>2</sub>H<sub>4</sub>OH基、-CH (OH) CH<sub>3</sub>基、-CH (OH) C<sub>2</sub>H<sub>3</sub>基、-C (CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>OH基および-C (CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>OH基からなる群から選ばれる請求項 1.4 に記載のトリアジン誘導体。
- 16. Rが、酸素原子を含むヘテロ環基と酸素原子との結合基で置換された置換 $C_1 \sim C_6$ アルキル基である請求項1に記載のトリアジン誘導体。
- 17. 一般式 (II)

[式中、Xはハロゲン原子、ヒドロキシル基、シアノ基、 $C_1 \sim C_4$ アルキル基、 $C_1 \sim C_4$ アルコキシ基、 $C_1 \sim C_4$ アルキルチオ基、 $C_1 \sim C_4$ アルキルスルホニル基、 $C_1 \sim C_4$  アルキル基、 $C_1 \sim C_4$  アルキル基、 $C_1 \sim C_4$  アルキル基、フェニル置換 $C_1 \sim C_4$  アルキル基、フェニル基またはフェノキシ基を示し、X が複数ある場合、複数のXはたがいに同一でも異なっていてもよく、また、隣接する 2 つのX がベンゼン環中の炭素 - 炭素結合とともに飽和もしくは不飽和の五員環または六員環を形成していてもよい。nは 0 または  $1\sim 4$  の整数を示す。

Yは1~8個の $C_1$ ~ $C_4$ アルキル基で置換されていてもよい $C_2$ ~ $C_4$ アルキレン基または式(a)

$$\begin{array}{ccc}
 & Y^1 \\
 & Y^2 \\
 & Y^3 \\
 & Y^4
\end{array} (a)$$

 $(Y^1 \sim Y^1$ はそれぞれ独立して水素原子または $C_1 \sim C_4$ アルキル基である)で表される2価の基を示し、 $X^1$ はハロゲン原子を示す。]で表される化合物と、式(III)

で表されるシアノグアニジンとを反応させ、次いで一般式 (IV)

RCOOR'

(IV)

(式中、Rは、

- (1) C1~ C6アルキル基、または
- (2)i)ハロゲン原子、
  - ii)ヒドロキシル基、
- iii)アルキル部分にヘテロ原子を含有してもよい $C_1 \sim C_8$ アルコキシ基からなる群から選ばれる1種または2種の置換基を $1 \sim 1$ 3個有する置換 $C_1 \sim C_8$ アルキル基を示し、

R'はC<sub>1</sub>~C<sub>1</sub>アルキル基を示す。)

で表されるエステル類と反応させることを特徴とする、一般式 (1)

$$\begin{array}{c|c}
R \\
N \\
Y^2 \\
Y^3 \\
Y^4 \\
\end{array}$$
(1)

(式中、X、n、YおよびRは前記定義のとおりである。) で表されるトリアジン誘導体の製造方法。

18. 請求項1に記載の一般式(I)で表されるトリアジン誘導体またはその塩を有効成分として含有する除草剤。

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP96/01799

| _                 | SSIFICATION OF SUBJECT MATTER  |   |  |  |  |  |  |  |  |
|-------------------|--|---|--|--|--|--|--|--|--|
| Int.              | . Cl <sup>6</sup> C07D251/18, 405/12, A  | 01N43/68  |  |  |  |  |  |  |  |
| According         | to International Patent Classification (IPC) or to both  | national classification and IPC   |  |  |  |  |  |  |  |
| B. FIEI           | DS SEARCHED  |   |  |  |  |  |  |  |  |
|                   | ocumentation searched (classification system followed by   | -   |  |  |  |  |  |  |  |
| Int               | . Cl <sup>6</sup> C07D251/18, 405/12, A  | 01N43/68  |  |  |  |  |  |  |  |
| Documentat        | ion searched other than minimum documentation to the ex  | stent that such documents are included in th  | e fields searched                        |  |  |  |  |  |  |
|                   |  |   | •  |  |  |  |  |  |  |
| Electronic d      | ata base consulted during the international search (name of  | of data base and, where practicable, search to  | erms used)                               |  |  |  |  |  |  |
| CAS               | ONLINE   |   |  |  |  |  |  |  |  |
| ,                 |  |   |  |  |  |  |  |  |  |
| C. DOCL           | MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT  |   |  |  |  |  |  |  |  |
| Category*         | Citation of document, with indication, where ap  | ppropriate, of the relevant passages  | Relevant to claim No.                    |  |  |  |  |  |  |
| Y                 | JP, 63-51379, A (Idemitsu K<br>March 4, 1988 (04. 03. 88)(   | osan Co., Ltd.),<br>Family: none)   | 1 - 18                                   |  |  |  |  |  |  |
| Y                 | JP, 63-238071, A (Idemitsu Kosan Co., Ltd.), 1 - 18<br>October 4, 1988 (04. 10. 88) (Family: none)   |   |  |  |  |  |  |  |  |
| Y                 | JP, 48-26786, A (Kakenyaku Kako Co., Ltd.),<br>April 9, 1973 (09. 04. 73) & DE, 2226474, A   |   |  |  |  |  |  |  |  |
| Y                 | JP, 48-28486, A (Kakenyaku Kako Co., Ltd.), April 14, 1973 (14. 04. 73) (Family: none)   |   |  |  |  |  |  |  |  |
|                   |  | ·   |  |  |  |  |  |  |  |
| Furth             | er documents are listed in the continuation of Box C.  | See patent family annex.  |  |  |  |  |  |  |  |
| "A" docume        | categories of cited documents: ent defining the general state of the art which is not considered if particular relevance   | "T" later document published after the inter<br>date and not in conflict with the appli-<br>the principle or theory underlying the<br>"X" document of particular relevance; the | cation but cited to understand invention |  |  |  |  |  |  |
| "L" docum         | document but published on or after the international filing date<br>est which may throw doubts on priority claim(s) or which is<br>o establish the publication date of another citation or other | considered novel or cannot be considered when the document is taken alon  | lered to involve an inventive            |  |  |  |  |  |  |
| special "O" docum | reason (as specified)<br>ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or other   | "Y" document of particular relevance; the considered to involve an inventive  | step when the document is                |  |  |  |  |  |  |
| "P" docume        | means "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed "&" document member of the same patent family                                       |   |  |  |  |  |  |  |  |
|                   | actual completion of the international search  | Date of mailing of the internati nal sea  | · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·    |  |  |  |  |  |  |
|                   | cember 19, 1996 (19. 09. 96)   | October 1, 1996 (0  | -  |  |  |  |  |  |  |
|                   | nailing address of the ISA/  | Authorized officer  | **************************************   |  |  |  |  |  |  |
| Japa              | anese Patent Office  |   |  |  |  |  |  |  |  |
| Facsimile N       | lo.  | Teleph ne No.   |  |  |  |  |  |  |  |

発明の属する分野の分類(国際特許分類(【PC)) Α.

Int. C1 C07D251/18, 405/12, A01N43/68

調査を行った分野

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

Int. Cl CO7D251/18, 405/12, A01N43/68

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、調査に使用した用語)

CAS ONLINE

| 引用文献の<br>カテゴリー* | 引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示  | 関連する<br>請求の範囲の番号 |
|-----------------|--|------------------|
| Y               | JP, 63-51379, A (出光興産株式会社)、4. 3月. 1988<br>(04. 03. 88) (ファミリーなし)         | 1 - 1 8          |
| Y               | JP, 63-238071, A (出光興産株式会社)、4.10月.1988<br>(04.10.88) (ファミリーなし)           | 1 - 1 8          |
| Y               | JP, 48-26786, A (科研薬化工業株式会社)、9. 4月. 1973<br>(09. 04. 73) &DE, 2226474, A | 1 - 1 7          |
| Y               | JP, 48-28486, A (科研薬化工業株式会社)、14.4月.19.7-3<br>(14.04.73) (ファミリーなし)        | 1 - 1 7          |

- \* 引用文献のカテゴリー
- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す もの
- 「E」先行文献ではあるが、国際出願日以後に公表されたも
- 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 文献(理由を付す)
- 「〇」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献
- 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

- の日の後に公表された文献
- 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって て出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理 論の理解のために引用するもの
- 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
- 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの
- 「&」同一パテントファミリー文献

| 国際調査を完了した日 19.09.96  | 国際調査報告の発送日 01.10.96                    |
|--|--|
| 国際調査機関の名称及びあて先<br>日本国特許庁(ISA/JP)<br>郵便番号100<br>東京都千代田区霞が関三丁目4番3号 | 特許庁審査官(権限のある職員)<br>佐 野 整 博 4 C 7 0 1 9 |